(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-189878

(P2003-189878A)

(43)公開日 平成15年7月8月(2003.7.8)

(51) Int.Cl. ⁷		酸別配号		FΙ				Í	731*(参考)
C12N	15/09	ZNA		A 6 1	K	39/395		N	2 G 0 4 ដ
A 6 1 K	38/00					45/00			4 B 0 2 4
	39/395					48/00			4 B 0 6 3
	45/00			A 6 1	Р	1/00			4B064
	48/00					1/18			4B065
			審查請求	未請求	於簡	マダス 数36	OL	(全 41 頁)	最終頁に続く
(21)出顧番号		特顧2002-268471(P2002-268471)		(71) E	出願人			株式会社	

(22) 出顧日 平成14年9月13日(2002.9.13)

(31)優先権主張番号 特顧2001-282013(P2001-282013)

(32) 優先日 平成13年9月17日(2001.9.17)

日本(JP) (33)優先権主張国

特願2001-306861 (P2001-306861) (31)優先権主張番号

(32) 優先日 平成13年10月2日(2001.10.2)

(33)優先権主張国 日本(JP) 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

(72)発明者 中西 淳

茨城県つくば市花室1557-11

(72)発明者 宇野 裕美子

茨城県つくば市松代3 「目12番地1 武田

松代レジデンス601号

(74)代理人 100092783

弁理士 小林 浩 (外5名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 新規タンパク質およびそのDNA

(57)【要約】

【課題】 糖ヌクレオチド輸送活性を有する新規タンパ ク質、該タンパク質をコードするDNA、該タンパク質 の活性を促進または阻害する化合物のスクリーニング方 法、該スクリーニング方法で得られる化合物などの提 供。

【解決手段】 本発明のタンパク質は消化器疾患、血液 疾患、脾臓疾患、膵臓疾患、腎臓疾患、中枢神経系疾 患、炎症性疾患または癌の診断マーカー等として有用で あり、該タンパク質を用いるスクリーニング法により得 られる該タンパク質の活性を促進または阻害する化合物 は、例えば消化器疾患、血液疾患、脾臓疾患、膵臓疾 患、腎臓疾患、中枢神経系疾患、炎症性疾患または癌な どの予防・治療剤として使用することができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩。

【請求項2】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列からなるタンパク質またはその塩。

【請求項3】 請求項1記載のタンパク質の部分ペプチドまたはその塩。

【請求項4】 請求項1記載のタンパク質または請求項3記載の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド。

【請求項5】 DNAである請求項4記載のポリヌクレオチド。

【請求項6】 配列番号:2または配列番号:15で表 される塩基配列からなるポリヌクレオチド。

【請求項7】 請求項4記載のポリヌクレオチドを含有する組換えベクター。

【請求項8】 請求項7記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。

【請求項9】 請求項8記載の形質転換体を培養し、請求項1記載のタンパク質または請求項3記載の部分ペプチドを生成、蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩の製造法。

【請求項10】 請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる 医薬。

【請求項11】 請求項4記載のポリヌクレオチドを含有してなる医薬。

【請求項12】 請求項4記載のポリヌクレオチドを含有してなる診断薬。

【請求項13】 請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。

【請求項14】 請求項13記載の抗体を含有してなる 医薬。

【請求項15】 請求項13記載の抗体を含有してなる 診断薬。

【請求項16】 請求項4記載のポリヌクレオチドに相補的または実質的に相補的な塩基配列またはその一部を有するポリヌクレオチド。

【請求項17】 請求項16記載のポリヌクレオチドを 含有してなる医薬。

【請求項18】 請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることを特徴とする、請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法。

【請求項19】 請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる、請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の

部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する 化合物またはその塩のスクリーニング用キット。

【請求項20】 請求項18記載のスクリーニング方法 または請求項19記載のスクリーニング用キットを用い て得られる、請求項1記載のタンパク質もしくは請求項 3記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または 阻害する化合物またはその塩。

【請求項21】 請求項20記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬。

【請求項22】 請求項4記載のポリヌクレオチドを用いることを特徴とする、請求項1記載のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法。

【請求項23】 請求項4記載のポリヌクレオチドを含有してなる、請求項1記載のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キット。

【請求項24】 請求項22記載のスクリーニング方法 または請求項23記載のスクリーニング用キットを用い て得られる、請求項1記載のタンパク質遺伝子の発現を 促進または阻害する化合物またはその塩。

【請求項25】 請求項24記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬。

【請求項26】 請求項13記載の抗体を用いることを 特徴とする請求項1記載のタンパク質の定量方法。

【請求項27】 請求項26記載の定量方法を用いることを特徴とする請求項1記載のタンパク質の機能が関連する疾患の診断法。

【請求項28】 請求項13記載の抗体を用いることを 特徴とする、請求項1記載のタンパク質の発現を促進ま たは阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方 法。

【請求項29】 請求項13記載の抗体を含有してなる、請求項1記載のタンパク質の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キット。

【請求項30】 請求項28記載のスクリーニング方法 または請求項29記載のスクリーニング用キットを用い て得られる、請求項1記載のタンパク質の発現を促進ま たは阻害する化合物またはその塩。

【請求項31】 請求項30記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬。

【請求項32】 消化器疾患、血液疾患、脾臓疾患、膵臓疾患、腎臓疾患、中枢神経系疾患、炎症性疾患または癌の予防・治療剤である請求項11、請求項14、請求項17、請求項21、請求項25または請求項31記載の医薬。

【請求項33】 消化器疾患、血液疾患、脾臓疾患、膵臓疾患、腎臓疾患、中枢神経系疾患、炎症性疾患または 癌の診断薬である請求項12または請求項15記載の診 断薬。 【請求項34】 哺乳動物に対して、請求項20、請求項24または請求項30記載の化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とする消化器疾患、血液疾患、脾臓疾患、膵臓疾患、腎臓疾患、中枢神経系疾患、炎症性疾患または癌の予防・治療方法。

【請求項35】 消化器疾患、血液疾患、脾臓疾患、膵臓疾患、腎臓疾患、中枢神経系疾患、炎症性疾患または癌の予防・治療剤を製造するための請求項20、請求項24または請求項30記載の化合物またはその塩の使用。

【請求項36】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質が、配列番号:16で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質である請求項1記載のタンパク質またはその塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な糖ヌクレオチドトランスポータ(NST)蛋白質、該蛋白質をコードするポリヌクレオチド、該蛋白質の活性を促進または阻害する化合物のスクリーニング方法、該スクリーニング方法で得られる化合物などを提供する。

[0002]

【従来の技術】細胞内の複合糖質(糖蛋白質、糖脂質及びプロテオグリカンなど)は、小胞体やゴルジ体において様々な方法で糖鎖付加を受ける。この際、基質となる糖ヌクレオチドを、細胞質から小胞体やゴルジ体の内腔に運搬するのがNSTである。NSTファミリーのうち、UDPーグルクロン酸/UDP-N-アセチルガラクトサミントランスポータは広範な組織で発現し、高等動物で唯一2種類の基質の運搬に関与している。また、GDP-フコーストランスポータ遺伝子異常と、Leucocyte adheson deficiency syndrome IIとの関連が報告されている(J. Clin. Invest., 108巻, 3-6頁, 2001年)。

【非特許文献 1】FEBS Letters, 495卷, 87頁, 2001年 【0003】

【発明が解決しようとする課題】NSTファミリーは、 糖ヌクレオチドを運搬することにより、ゴルジ体や小胞 体における糖鎖合成において重要な役割を果たしている と考えられる。またNSTは、特異的な糖鎖構造の形成 を制御する過程にも関与している可能性がある。しか し、NSTファミリーのアイソフォーム及びその基質特 異性などは、まだそれほど明らかになっていない。NS Tファミリーのアイソフォーム及びその基質特異性、さ らにNSTの機能と疾患との関連を詳細に解明すること により、ゴルジ体や小胞体における糖鎖合成、及び糖ヌ クレオチドの運搬に関連する疾患の治療薬開発につなが る。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課 題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、新規糖ヌク レオチドトランスポータ(NST)タンパク質を見出し た。該タンパク質はアミノ酸レベルで、ヒトUDP-グ ルクロン酸/UDP-N-アセチルガラクトサミン ト ランスポータ(非特許文献 1 FEBS Letters, 495巻, 87 頁,2001年)と30%の相同性を示し、糖ヌクレオチド トランスポータとして機能し得るものである。該タンパ ク質を抑制する方法としては、例えば、糖ヌクレオチド (例、UDPーグルクロン酸、UDP-N-アセチルガ ラクトサミン、UDPーグルコース、GDPーフコース など)の輸送を阻害したり、該タンパク質の転写を抑制 して発現レベルを低下させることが考えられる。該タン パク質を賦活化する方法としては、例えば糖ヌクレオチ ド(例、UDP-グルクロン酸、UDP-N-アセチル ガラクトサミン、UDP-グルコース、GDP-フコー スなど)の輸送を促進したり、該タンパク質のプロモー ターを活性化したり、mRNAを安定化することで発現 レベルを亢進することが考えられる。本発明者らは、こ れらの知見に基づいて、さらに検討を重ねた結果、本発 明を完成するに至った。

【0005】すなわち、本発明は、(1) 配列番号: 1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一 のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩、 (2) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列からなる タンパク質またはその塩、(3) 上記(1)記載のタ ンパク質の部分ペプチドまたはその塩、(4) 上記 (1)記載のタンパク質または上記(3)記載の部分ペ プチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌ クレオチド、(5) DNAである上記(4)記載のポ リヌクレオチド、(6) 配列番号:2または配列番 号:15で表される塩基配列からなるポリヌクレオチ ド、(7) 上記(4)記載のポリヌクレオチドを含有 する組換えベクター、(8) 上記(7)記載の組換え ベクターで形質転換された形質転換体、(9) 上記 (8)記載の形質転換体を培養し、上記(1)記載のタ ンパク質または上記(3)記載の部分ペプチドを生成、 蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする上記 (1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分

(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩の製造法、(10) 上記(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる医薬、(11) 上記(4)記載のボリヌクレオチドを含有してなる医薬、

(12) 上記(4)記載のポリヌクレオチドを含有してなる診断薬、(13) 上記(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩に対する抗体、(14) 上記(13)記載の抗体を含有してなる医薬、(15) 上記(13)記載の抗体を含有してなる診断薬、(16) 上記(4)記載のポリヌクレオチドに相補的または実質的に相補的な塩基配列ま

記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩を用いること を特徴とする、上記(1)記載のタンパク質もしくは上 記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進 または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方 法、(19) 上記(1)記載のタンパク質もしくは上 記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してな る、上記(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記 載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害 する化合物またはその塩のスクリーニング用キット、 (20) 上記(18)記載のスクリーニング方法また は上記(19)記載のスクリーニング用キットを用いて 得られる、上記(1)記載のタンパク質もしくは上記 (3)記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進ま たは阻害する化合物またはその塩、(21) 上記(2 0)記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬、 (22) 上記(4)記載のポリヌクレオチドを用いる ことを特徴とする、上記(1)記載のタンパク質遺伝子 の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスク リーニング方法、(23) 上記(4)記載のポリヌク レオチドを含有してなる、上記(1)記載のタンパク質 遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩 のスクリーニング用キット、(24) 上記(22)記 載のスクリーニング方法または上記(23)記載のスク リーニング用キットを用いて得られる、上記(1)記載 のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物 またはその塩、(25) 上記(24)記載の化合物ま たはその塩を含有してなる医薬、(26) 上記(1 3)記載の抗体を用いることを特徴とする上記(1)記 載のタンパク質の定量方法、(27) 上記(26)記 載の定量方法を用いることを特徴とする上記(1)記載 のタンパク質の機能が関連する疾患の診断法、(28) 上記(13)記載の抗体を用いることを特徴とする、 上記(1)記載のタンパク質の発現を促進または阻害す る化合物またはその塩のスクリーニング方法、(29) 上記(13)記載の抗体を含有してなる、上記(1) 記載のタンパク質の発現を促進または阻害する化合物ま たはその塩のスクリーニング用キット、(30) 上記 (28)記載のスクリーニング方法または上記(29) 記載のスクリーニング用キットを用いて得られる、上記 (1)記載のタンパク質の発現を促進または阻害する化 合物またはその塩、(31) 上記(30)記載の化合 物またはその塩を含有してなる医薬、(32) 消化器 疾患、血液疾患、脾臓疾患、膵臓疾患、腎臓疾患、中枢 神経系疾患、炎症性疾患または癌の予防・治療剤である 上記(11)、(14)、(17)、(21)、(2 5)または(31)記載の医薬、(33) 消化器疾 患、血液疾患、脾臓疾患、膵臓疾患、腎臓疾患、中枢神

たはその一部を有するポリヌクレオチド、(17) 上

記(16)記載のポリヌクレオチドを含有してなる医

薬、(18) 上記(1)記載のタンパク質もしくは上

経系疾患、炎症性疾患または癌の診断薬である上記(12)または(15)記載の診断薬、(34) 哺乳動物に対して、上記(20)、(24)または(30)記載の化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とする消化器疾患、血液疾患、膵臓疾患、腎臓疾患、膵臓疾患、膵臓疾患、降臓疾患、降臓疾患、血液疾患、脾臓疾患、脾臓疾患、降臓疾患、降臓疾患、血液疾患、脾臓疾患、脾臓疾患、降臓疾患、中枢神経系疾患、炎症性疾患または癌の予防・治療剤を製造するための上記(20)、(24)または(30)記載の化合物またはその塩の使用、(36) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質が、配列番号:16で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質である上記(1)記載のタンパク質またはその塩などを提供する。

[0006]

【発明の実施の形態】配列番号:1で表されるアミノ酸 配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有 するタンパク質(以下、本発明のタンパク質または本発 明で用いられるタンパク質と称することもある)は、ヒ トやその他の温血動物(例えば、モルモット、ラット、 マウス、ニワトリ、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サル など)の細胞(例えば、肝細胞、脾細胞、神経細胞、グ リア細胞、膵臓β細胞、骨髄細胞、メサンギウム細胞、 ランゲルハンス細胞、表皮細胞、上皮細胞、杯細胞、内 皮細胞、平滑筋細胞、繊維芽細胞、繊維細胞、筋細胞、 脂肪細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B 細胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細胞、好中球、好塩 基球、好酸球、单球)、巨核球、滑膜細胞、軟骨細胞、 骨細胞、骨芽細胞、破骨細胞、乳腺細胞、肝細胞もしく は間質細胞、またはこれら細胞の前駆細胞、幹細胞もし くはガン細胞など)もしくはそれらの細胞が存在するあ らゆる組織、例えば、脳、脳の各部位(例、嗅球、扁桃 核、大脳基底球、海馬、視床、視床下部、大脳皮質、延 髓、小脳)、脊髄、下垂体、胃、膵臓、腎臓、肝臓、生 殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副腎、皮膚、筋肉、肺、 消化管(例、大腸、小腸)、血管、心臓、胸腺、脾臓、 顎下腺、末梢血、前立腺、睾丸、卵巣、胎盤、子宮、 骨、関節、骨格筋などに由来するタンパク質であっても よく、合成タンパク質であってもよい。

【0007】配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、配列番号:1で表されるアミノ酸配列と約50%以上、好ましくは約60%以上、さらに好ましくは約70%以上、より好ましくは約80%以上、特に好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる。配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質としては、例えば、前記の配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有し、配列番

号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質と 実質的に同質の活性を有するタンパク質などが好まし い。例えば、配列番号:16で表されるアミノ酸配列を 含有するタンパク質などが挙げられる。実質的に同質の 活性としては、例えば、糖ヌクレオチドの輸送などが挙 げられる。実質的に同質とは、それらの性質が性質的に (例、生理学的に、または薬理学的に)同質であること を示す。したがって、糖ヌクレオチドの輸送が同等 (例、約0.01~100倍、好ましくは約0.1~1 0倍、より好ましくは0.5~2倍)であることが好ま しいが、これらの活性の程度、タンパク質の分子量など の量的要素は異なっていてもよい。糖ヌクレオチドの輸 送の活性の測定は、公知の方法に準じて行うことがで き、例えば、FEBS Letters, 495巻, 87-93頁, 2001年 に記載の方法またはそれに準じる方法に従って測定する ことができる。

【0008】また、本発明で用いられるタンパク質とし ては、例えば、**①**配列番号:1で表されるアミノ酸配列 中の1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、 好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~ 5)個)のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、②配列番 号:1で表されるアミノ酸配列に1または2個以上(好 ましくは、1~30個程度、好ましくは1~10個程 度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が付 加したアミノ酸配列、③配列番号:1で表されるアミノ 酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~30個程 度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数 (1~5)個)のアミノ酸が挿入されたアミノ酸配列、 **②**配列番号:1で表されるアミノ酸配列中の1または2 個以上(好ましくは、1~30個程度、好ましくは1~ 10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミ ノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または **のそれらを組み合わせたアミノ酸配列を含有するタンパ** ク質などのいわゆるムテインも含まれる。上記のように アミノ酸配列が挿入、欠失または置換されている場合、 その挿入、欠失または置換の位置は、とくに限定されな 11.

【0009】本明細書におけるタンパク質は、ペプチド表記の慣例に従って左端がN末端(アミノ末端)、右端がC末端(カルボキシル末端)である。配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質をはじめとする、本発明で用いられるタンパク質は、C末端がカルボキシル基(-COH)、カルボキシレート(-COOH)、アミド(-COHH2)またはエステル(-COOH4)、の何れであってもよい。ここでエステルにおけるRとしては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチルなどの C_{1-6} アルキル基、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシルなどの C_{3-8} シクロアルキル基、例えば、フェニル、 $\alpha-$ ナフチルなどの C_{6-12} アリール基、例えば、ベンジル、フェネチルな

どのフェニルーC₁₋₂アルキル基もしくはαーナフチル メチルなどのαーナフチルーC₁₋₂アルキル基などのC 7-14 アラルキル基、ピバロイルオキシメチル基などが用 いられる。本発明で用いられるタンパク質がC末端以外 にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有して いる場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化 されているものも本発明で用いられるタンパク質に含ま れる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC 末端のエステルなどが用いられる。さらに、本発明で用 いられるタンパク質には、N末端のアミノ酸残基(例、 メチオニン残基)のアミノ基が保護基(例えば、ホルミ ル基、アセチル基などのC₁₋₆アルカノイルなどのC₁₋₆ アシル基など)で保護されているもの、生体内で切断さ れて生成するN末端のグルタミン残基がピログルタミン 酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基(例 えば-OH、-SH、アミノ基、イミダゾール基、イン ドール基、グアニジノ基など)が適当な保護基(例え ば、ホルミル基、アセチル基などのC₁₋₆アルカノイル 基などのC₁₋₆アシル基など)で保護されているもの、 あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖タンパク質などの複 合タンパク質なども含まれる。本発明で用いられるタン パク質の具体例としては、例えば、配列番号:1で表さ れるアミノ酸配列を含有するヒト小腸由来のタンパク 質、配列番号:16で表されるアミノ酸配列などがあげ られる。

【0010】本発明で用いられるタンパク質の部分ペプ チドとしては、前記した本発明で用いられるタンパク質 の部分ペプチドであって、好ましくは、前記した本発明 で用いられるタンパク質と同様の性質を有するものであ ればいずれのものでもよい。例えば、本発明で用いられ るタンパク質の構成アミノ酸配列のうち少なくとも5個 以上、好ましくは10個以上、好ましくは15個以上、 好ましくは20個以上、好ましくは50個以上、さらに 好ましくは70個以上、より好ましくは100個以上、 最も好ましくは200個以上のアミノ酸配列を含有する ペプチドなどが用いられる。また、本発明で用いられる 部分ペプチドは、そのアミノ酸配列中の1または2個以 上(好ましくは、1~10個程度、さらに好ましくは数 (1~5)個)のアミノ酸が欠失し、または、そのアミ ノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~20個 程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましく は数(1~5)個)のアミノ酸が付加し、または、その アミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~2 0個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ま しくは数(1~5)個)のアミノ酸が挿入され、また は、そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましく は、1~10個程度、より好ましくは数個、さらに好ま しくは1~5個程度)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換・ されていてもよい。本発明の部分ペプチドとしては、例 えば配列番号:1で表されるアミノ酸配列において第9

0~100番目、第124~130番目、第210~2 23番目のアミノ酸配列を含有するペプチド、配列番号:16で表されるアミノ酸配列において第46~56 番目、第80~86番目、第166~179番目のアミノ酸配列を含有するペプチドなどがあげられる。

【0011】また、本発明で用いられる部分ペプチドは C末端がカルボキシル基(-COOH)、カルボキシレ ート $(-COO^-)$ 、アミド $(-CONH_2)$ またはエス テル (-COOR) の何れであってもよい。さらに、本 発明で用いられる部分ペプチドには、前記した本発明で 用いられるタンパク質と同様に、C末端以外にカルボキ シル基(またはカルボキシレート)を有しているもの、 N末端のアミノ酸残基(例、メチオニン残基)のアミノ 基が保護基で保護されているもの、N端側が生体内で切 断され生成したグルタミン残基がピログルタミン酸化し たもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保 護基で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したい わゆる糖ペプチドなどの複合ペプチドなども含まれる。 本発明で用いられる部分ペプチドは抗体作成のための抗 原としても用いることができる。本発明の抗体を調製す る目的には、例えば配列番号:1で表されるアミノ酸配 列において第90~100番目、第124~130番 目、第210~223番目のアミノ酸配列を含有するペ プチド、配列番号:16で表されるアミノ酸配列におい て第46~56番目、第80~86番目、第166~1 79番目のアミノ酸配列を含有するペプチドなどがあげ られる。

【0012】本発明で用いられるタンパク質または部分 ペプチドの塩としては、生理学的に許容される酸(例、 無機酸、有機酸)や塩基(例、アルカリ金属塩)などと の塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加 塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸 (例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、 あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、 フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、 リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼ ンスルホン酸)との塩などが用いられる。本発明で用い られるタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはそれ らの塩は、前述したヒトやその他の温血動物の細胞また は組織から公知のタンパク質の精製方法によって製造す ることもできるし、タンパク質をコードするDNAを含 有する形質転換体を培養することによっても製造するこ とができる。また、後述のペプチド合成法に準じて製造 することもできる。ヒトやその他の哺乳動物の組織また は細胞から製造する場合、ヒトやその他の哺乳動物の組 織または細胞をホモジナイズした後、酸などで抽出を行 ない、該抽出液を逆相クロマトグラフィー、イオン交換 クロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組み合 わせることにより精製単離することができる。

【0013】本発明で用いられるタンパク質もしくは部

分ペプチドまたはその塩、またはそれらのアミド体の合 成には、通常市販のタンパク質合成用樹脂を用いること ができる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメ チル樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミ ン樹脂、アミノメチル樹脂、4-ベンジルオキシベンジ ルアルコール樹脂、4-メチルベンズヒドリルアミン樹 脂、PAM樹脂、4ーヒドロキシメチルメチルフェニル アセトアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、4 - (2', 4'-ジメトキシフェニルーヒドロキシメチ ル)フェノキシ樹脂、4-(2',4'-ジメトキシフェ ニルーFmocアミノエチル)フェノキシ樹脂などを挙 げることができる。このような樹脂を用い、αーアミノ 基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とす るタンパク質の配列通りに、公知の各種縮合方法に従 い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂からタンパ ク質または部分ペプチドを切り出すと同時に各種保護基 を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結 合形成反応を実施し、目的のタンパク質もしくは部分ペ プチドまたはそれらのアミド体を取得する。上記した保 護アミノ酸の縮合に関しては、タンパク質合成に使用で きる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カ ルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としては、D CC、N, N'ージイソプロピルカルボジイミド、Nー エチルーN'ー(3ージメチルアミノプロリル)カルボ ジイミドなどが用いられる。これらによる活性化にはラ セミ化抑制添加剤(例えば、HOBt、HOOBt)と ともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するかまたは、対 応する酸無水物またはHOBtエステルあるいはHOO Btエステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を 行なった後に樹脂に添加することができる。

【0014】保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用 いられる溶媒としては、タンパク質縮合反応に使用しう ることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例え ば、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチル アセトアミド、Nーメチルピロリドンなどの酸アミド 類、塩化メチレン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化 水素類、トリフルオロエタノールなどのアルコール類、 ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類、ピリジ ン、ジオキサン、テトラヒドロフランなどのエーテル 類、アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル 類、酢酸メチル、酢酸エチルなどのエステル類あるいは これらの適宜の混合物などが用いられる。反応温度は夕 ンパク質結合形成反応に使用され得ることが知られてい る範囲から適宜選択され、通常約−20℃~50℃の範 囲から適宜選択される。活性化されたアミノ酸誘導体は 通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応 を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基 の脱離を行うことなく縮合反応を繰り返すことにより十 分な縮合を行うことができる。反応を繰り返しても十分 な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチル イミダゾールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化する ことによって、後の反応に影響を与えないようにするこ とができる。

【0015】原料のアミノ基の保護基としては、例え ば、乙、Boc、t-ペンチルオキシカルボニル、イソ ボルニルオキシカルボニル、4-メトキシベンジルオキ シカルボニル、CI-Z、Br-Z、アダマンチルオキ シカルボニル、トリフルオロアセチル、フタロイル、ホ ルミル、2-ニトロフェニルスルフェニル、ジフェニル ホスフィノチオイル、Fmocなどが用いられる。カル ボキシル基は、例えば、アルキルエステル化(例えば、 メチル、エチル、プロピル、ブチル、セーブチル、シク ロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロ オクチル、2-アダマンチルなどの直鎖状、分枝状もし くは環状アルキルエステル化)、アラルキルエステル化 (例えば、ベンジルエステル、4-二トロベンジルエス テル、4-メトキシベンジルエステル、4-クロロベン ジルエステル、ベンズヒドリルエステル化)、フェナシ ルエステル化、ベンジルオキシカルボニルヒドラジド 化、セーブトキシカルボニルヒドラジド化、トリチルヒ ドラジド化などによって保護することができる。セリン の水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によ って保護することができる。このエステル化に適する基 としては、例えば、アセチル基などの低級(C₁₋₆)ア ルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル基、ベンジ ルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル基などの炭 酸から誘導される基などが用いられる。また、エーテル 化に適する基としては、例えば、ベンジル基、テトラヒ ドロピラニル基、tーブチル基などである。チロシンの フェノール性水酸基の保護基としては、例えば、Bz $1 \cdot C1_2 - Bz1 \cdot 2 - ニトロベンジル \cdot Br - Z$ t - ブチルなどが用いられる。ヒスチジンのイミダゾー ルの保護基としては、例えば、Tos、4ーメトキシー 2, 3, 6-トリメチルベンゼンスルホニル、DNP、 ベンジルオキシメチル、Bum、Boc、Trt、Fm ocなどが用いられる。

【0016】原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、例えば、対応する酸無水物、アジド、活性エステル〔アルコール(例えば、ペンタクロロフェノール、2,4ージニトロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロフェノール、サロフェノール、サロスチルでのまりとのエステル〕などが用いられる。原料のアミノ基の活性化されたものとしては、例えば、対応するリン酸アミドが用いられる。保護基の除去(脱離)方法としては、例えば、Pdー黒あるいはPdー炭素などの触媒の存在下での水素気流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸あるいはこれらの混合液などによる酸処理や、ジ

イソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピペリ ジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモ ニア中ナトリウムによる還元なども用いられる。上記酸 処理による脱離反応は、一般に約-20℃~40℃の温 度で行なわれるが、酸処理においては、例えば、アニソ ール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、 パラクレゾール、ジメチルスルフィド、1,4-ブタン ジチオール、1,2-エタンジチオールなどのようなカ チオン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンの イミダゾール保護基として用いられる2,4-ジニトロ フェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリ プトファンのインドール保護基として用いられるホルミ ル基は上記の1,2-エタンジチオール、1,4-ブタ ンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外 に、希水酸化ナトリウム溶液、希アンモニアなどによる アルカリ処理によっても除去される。

【0017】原料の反応に関与すべきでない官能基の保 護、保護基の脱離および反応に関与する官能基の活性化 などは公知の手段から、また用いられる保護基は公知の 基からそれぞれ適宜選択、適用される。タンパク質また は部分ペプチドのアミド体を得る別の方法としては、例 えば、まず、カルボキシ末端アミノ酸のαーカルボキシー ル基をアミド化して保護した後、アミノ基側にペプチド (タンパク質)鎖を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプ チド鎖のN末端のα-アミノ基の保護基のみを除いたタ ンパク質または部分ペプチドとC末端のカルボキシル基 の保護基のみを除去したタンパク質または部分ペプチド とを製造し、これらのタンパク質またはペプチドを上記 したような混合溶媒中で縮合させる。縮合反応の詳細に ついては上記と同様である。縮合により得られた保護タ ンパク質またはペプチドを精製した後、上記方法により すべての保護基を除去し、所望の粗タンパク質またはペ プチドを得ることができる。この粗タンパク質またはペ プチドは既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要画 分を凍結乾燥することで所望のタンパク質またはペプチ ドのアミド体を得ることができる。タンパク質またはペ プチドのエステル体を得るには、例えば、カルボキシ末 端アミノ酸のαーカルボキシル基を所望のアルコール類 と縮合しアミノ酸エステルとした後、タンパク質または ペプチドのアミド体と同様にして、所望のタンパク質ま たはペプチドのエステル体を得ることができる。

【0018】本発明で用いられる部分ペプチドまたはその塩は、公知のペプチドの合成法に従って、あるいは本発明で用いられるタンパク質を適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。すなわち、本発明で用いられる部分ペプチドを構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造す

ることができる。公知の縮合方法や保護基の脱離としては、例えば、以下の(i)~(v)に記載された方法が挙げられる

- (i) M. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチド・シンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966年)
- (ii) SchroederおよびLuebke、ザ・ペプチド(The Pept ide), Academic Press, New York (1965年)
- (iii) 泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験 丸等 (株) (1975年)
- (iv) 矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、タンパク質の化学 IV 205、(1977年)
- (v) 矢島治明監修、続医薬品の開発、第14巻、ペプチ ド合成、広川書店

また、反応後は通常の精製法、例えば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明で用いられる部分ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得られる部分ペプチドが遊離体である場合は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって遊離体または他の塩に変換することができる。

【0019】本発明で用いられるタンパク質をコードす るポリヌクレオチドとしては、前述した本発明で用いら れるタンパク質をコードする塩基配列を含有するもので あればいかなるものであってもよい。好ましくはDNA である。DNAとしては、ゲノムDNA、ゲノムDNA ライブラリー、前記した細胞・組織由来のcDNA、前 記した細胞・組織由来のCDNAライブラリー、合成D NAのいずれでもよい。ライブラリーに使用するベクタ ーは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、フ ァージミドなどいずれであってもよい。また、前記した 細胞・組織よりtotalRNAまたはmRNA画分を調製 したものを用いて直接Reverse Transcriptase Polymera se Chain Reaction (以下、RT-PCR法と略称す る)によって増幅することもできる。本発明で用いられ るタンパク質をコードするDNAとしては、例えば、O 配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNA、ま たは配列番号:2で表される塩基配列とハイストリンジ ェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有 し、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタ ンパク質と実質的に同質の性質を有するタンパク質をコ ードするDNA、②配列番号:15で表される塩基配列 を含有するDNA、または配列番号:15で表される塩 基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイ ズする塩基配列を含有し、配列番号:1で表されるアミ ノ酸配列を含有するタンパク質と実質的に同質の性質を 有するタンパク質をコードするDNA、②配列番号:1 7で表される塩基配列を含有するDNA、または配列番 号:17で表される塩基配列とハイストリンジェントな 条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、配列番 号:16で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質 と実質的に同質の性質を有するタンパク質をコードする DNAであれば何れのものでもよい。

【0020】配列番号:2、配列番号:15または配列 番号:17で表される塩基配列とハイストリンジェント な条件下でハイブリダイズできるDNAとしては、例え ば、配列番号:2、配列番号:15または配列番号:1 7で表される塩基配列と約50%以上、好ましくは約6 0%以上、より好ましくは約70%以上、特に好ましく は約80%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性 を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。 ハイブリダイゼーションは、公知の方法あるいはそれに 準じる方法、例えば、モレキュラー・クローニング(Mo lecular Cloning) 2nd (J. Sambrook et al., Cold Spr ing Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法などに従 って行うことができる。また、市販のライブラリーを使 用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行 うことができる。より好ましくは、ハイストリンジェン トな条件に従って行うことができる。ハイストリンジェ ントな条件とは、例えば、ナトリウム濃度が約19~4 OmM、好ましくは約19~20mMで、温度が約50 ~70℃、好ましくは約60~65℃の条件を示す。特 に、ナトリウム濃度が約19mMで温度が約65℃の場 合が最も好ましい。具体的には、配列番号: 1で表され るアミノ酸配列を含有するタンパク質をコードするDN Aとしては、配列番号:2または配列番号:15で表さ れる塩基配列を含有するDNAが、配列番号:16で表 されるアミノ酸配列を含有するタンパク質をコードする DNAとしては、配列番号:17で表される塩基配列を 含有するDNAが挙げられる。

【0021】本発明で用いられる部分ペプチドをコード するポリヌクレオチドとしては、前述した本発明で用い られる部分ペプチドをコードする塩基配列を含有するも のであればいかなるものであってもよい。好ましくはポ リヌクレオチドである。DNAとしては、ゲノムDN A、ゲノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由 来のcDNA、前記した細胞・組織由来のcDNAライ ブラリー、合成DNAのいずれでもよい。本発明で用い られる部分ペプチドをコードするDNAとしては、例え ば、(1)配列番号:2または配列番号:15で表され る塩基配列を含有するDNAの一部分を含有するDN A、または(2)配列番号:2または配列番号:15で 表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハ イブリダイズする塩基配列を含有し、本発明のタンパク 質と実質的に同質の活性を有するタンパク質をコードす るDNAの一部分を含有するDNAなどが用いられる。 配列番号: 2または配列番号: 15で表される塩基配列 とハイブリダイズできるDNAは、前記と同意義を示

す。ハイブリダイゼーションの方法およびハイストリン ジェントな条件は前記と同様のものが用いられる。 【0022】本発明で用いられるタンパク質、部分ペプ チド(以下、これらをコードするDNAのクローニング および発現の説明においては、これらを単に本発明のタ ンパク質と略記する場合がある)を完全にコードするD NAのクローニングの手段としては、本発明のタンパク 質をコードする塩基配列の一部分を含有する合成DNA プライマーを用いたPCR法による増幅、または適当な ベクターに組み込んだDNAを本発明のタンパク質の一 部あるいは全領域をコードするDNA断片もしくは合成 DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼーショ ンによる選別があげられる。ハイブリダイゼーションの 方法は、例えば、モレキュラー・クローニング(Molecu lar Cloning) 2nd (J. Sambrook et al., Cold Spring HarborLab. Press, 1989) に記載の方法などに従って 行うことができる。また、市販のライブラリーを使用す る場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行うこ とができる。DNAの塩基配列の置換は、PCRや公知 のキット、例えば、Mutan^{IM}-superExpress Km(宝酒 造)、Mutan^{IM}-K(宝酒造)等を用いて、ODA-LA PCR 法、Gapped duplex法、Kunkel法等の公知の方法あるい はそれらに準じる方法に従って行うことができる。本発 明のタンパク質をコードする、クローン化されたDNA は目的によりそのまま、または所望により制限酵素で消 化したり、リンカーを付加したりして使用することがで きる。該DNAはその5'末端側に翻訳開始コドンとし てのATGを有し、また3'末端側には翻訳終止コドン としてのTAA、TGAまたはTAGを有していてもよ い。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適当 な合成DNAアダプターを用いて付加することもでき る。本発明のタンパク質の発現ベクターは、例えば、 (イ)本発明のタンパク質をコードする DNAを含有す る、例えばcDNAから目的とするDNA断片を切り出 し、(ロ)該DNA断片を適当な発現ベクター中のプロ モーターの下流に連結することにより製造することがで きる。

【0023】ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322、pBR325、pUC12、pUC13)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110、pTP5、pC194)、酵母由来プラスミド(例、pSH19、pSH15)、入ファージなどのバクテリオファージ、レトロウイルス、ワクシニアウイルス、バキュロウイルスなどの動物ウイルスなどの他、pA1-11、pXT1、pRc/CMV、pRc/RSV、pcDNAI/Neoなどが用いられる。本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、動物細胞を宿主として用いる場合は、SRaプロモーター、SV40プロモーター、L

TRプロモーター、CMVプロモーター、HSV-TKプロモーターなどが挙げられる。これらのうち、CMV (サイトメガロウイルス)プロモーター、SRaプロモーターなどを用いるのが好ましい。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、trpプロモーター、lacプロモーター、recAプロモーター、APLプロモーター、1ppプロモーター、T7プロモーターなどが、宿主がバチルス属菌である場合は、SPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモーターなど、宿主が酵母である場合は、PHO5プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーターなどが好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、ポリヘドリンプロモーター、P10プロモーターなどが好ましい。

【0024】発現ベクターには、以上の他に、所望によ りエンハンサー、スプライシングシグナル、ポリA付加 シグナル、選択マーカー、SV40複製オリジン(以 下、SV40oriと略称する場合がある)などを含有 しているものを用いることができる。選択マーカーとし ては、例えば、ジヒドロ葉酸還元酵素(以下、dhfr と略称する場合がある)遺伝子〔メソトレキセート(M TX)耐性〕、アンピシリン耐性遺伝子(以下、Amp 『と略称する場合がある)、ネオマイシン耐性遺伝子 (以下、Neorと略称する場合がある、G418耐 性)等が挙げられる。特に、dhfr遺伝子欠損チャイ ニーズハムスター細胞を用いてdhfr遺伝子を選択マ ーカーとして使用する場合、目的遺伝子をチミジンを含 まない培地によっても選択できる。また、必要に応じ て、宿主に合ったシグナル配列を、本発明のタンパク質 のN端末側に付加する。宿主がエシェリヒア属菌である 場合は、PhoAシグナル配列、OmpAシグナル配列 などが、宿主がバチルス属菌である場合は、αーアミラ ーゼシグナル配列、サブチリシンシグナル配列などが、 宿主が酵母である場合は、MFαシグナル配列、SUC 2シグナル配列など、宿主が動物細胞である場合には、 インシュリンシグナル配列、αーインターフェロンシグ ナル配列、抗体分子シグナル配列などがそれぞれ利用で きる。このようにして構築された本発明のタンパク質を コードするDNAを含有するベクターを用いて、形質転 換体を製造することができる。

【0025】宿主としては、例えば、エシェリヒア属菌、バチルス属菌、酵母、昆虫細胞、昆虫、動物細胞などが用いられる。エシェリヒア属菌の具体例としては、例えば、エシェリヒア・コリ(Escherichia coli) K 1 2・DH1〔プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 60巻, 160(1968)〕, JM103〔ヌクイレック・アシッズ・リサーチ, (Nucleic Acids Research), 9巻, 309(1981)〕, JA221〔ジャーナル・オブ・モレキュラー・

バイオロジー (Journal of Molecular Biology), 120 巻,517 (1978)], HB101〔ジャーナル・オブ・モ レキュラー·バイオロジー、41巻、459(1969)〕、C6 OO〔ジェネティックス(Genetics), 39巻, 440(195 4)〕などが用いられる。バチルス属菌としては、例え ば、バチルス・サブチルス (Bacillus subtilis) M I 114〔ジーン,24巻,255(1983)〕,207-21〔ジャ ーナル・オブ・バイオケミストリー(Journal of Bioch emistry), 95巻, 87 (1984)〕などが用いられる。酵母 としては、例えば、サッカロマイセス・セレビシエ(Sa ccharomyces cerevisiae) AH22, AH22R-, N A87-11A, DKD-5D, 20B-12、シゾサ ッカロマイセス・ポンベ (Schizosaccharomyces pomb e) NCYC1913, NCYC2036、ピキア・パ ストリス (Pichia pastoris) KM71などが用いられ る。

【0026】昆虫細胞としては、例えば、ウイルスがA cNPVの場合は、夜盗蛾の幼虫由来株化細胞(Spodop tera frugiperda cell; Sf細胞)、Trichoplusia ni の中腸由来のMG1細胞、Trichoplusia niの卵由来のH igh Five™細胞、Mamestra brassicae由来の細胞または Estigmena acrea由来の細胞などが用いられる。ウイル スがBmNPVの場合は、蚕由来株化細胞(Bombyx mor i N 細胞;BmN細胞)などが用いられる。該Sf細胞 としては、例えば、Sf9細胞(ATCC CRL1711)、Sf 21細胞(以上、Vaughn, J.L.ら、イン・ヴィボ (In V ivo),13,213-217,(1977))などが用いられる。昆虫と しては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる〔前田 ら、ネイチャー (Nature), 315巻, 592 (1985)〕。動 物細胞としては、例えば、サル細胞COS-7、Ver o、チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO 細胞と略記)、dhfr遺伝子欠損チャイニーズハムス ター細胞CHO(以下、CHO(dhfr⁻)細胞と略 記)、マウスし細胞、マウスAtT-20、マウスミエ ローマ細胞、ラットGH3、ヒトFL細胞などが用いら れる。エシェリヒア属菌を形質転換するには、例えば、 プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー ・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユーエスエー(Pr oc. Natl. Acad. Sci. USA)、69巻、2110 (1972)やジ ーン (Gene)、17巻、107 (1982)などに記載の方法に従 って行うことができる。

【0027】バチルス属菌を形質転換するには、例えば、モレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス (Molecular & General Genetics)、168巻、111 (1979)などに記載の方法に従って行うことができる。酵母を形質転換するには、例えば、メソッズ・イン・エンザイモロジー (Methods in Enzymology)、194巻、182 -187 (1991)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA)、75巻、

1929 (1978) などに記載の方法に従って行うことができ る。昆虫細胞または昆虫を形質転換するには、例えば、 バイオ/テクノロジー (Bio/Technology、6、47-55(19) 88))などに記載の方法に従って行うことができる。動 物細胞を形質転換するには、例えば、細胞工学別冊8 新細胞工学実験プロトコール. 263-267(1995) (秀潤 社発行)、ヴィロロジー(Virology)、52巻、456(197 3) に記載の方法に従って行うことができる。このように して、タンパク質をコードするDNAを含有する発現べ クターで形質転換された形質転換体を得ることができ る。宿主がエシェリヒア属菌、バチルス属菌である形質 転換体を培養する際、培養に使用される培地としては液 体培地が適当であり、その中には該形質転換体の生育に 必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せしめられ る。炭素源としては、例えば、グルコース、デキストリ ン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素源としては、例え ば、アンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチープ・リ カー、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆粕、バレイ ショ抽出液などの無機または有機物質、無機物として は、例えば、塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウ ム、塩化マグネシウムなどが挙げられる。また、酵母工 キス、ビタミン類、生長促進因子などを添加してもよ い。培地のpHは約5~8が望ましい。

【0028】エシェリヒア属菌を培養する際の培地とし ては、例えば、グルコース、カザミノ酸を含むM9培地 〔ミラー(Miller), ジャーナル・オブ・エクスペリメ ンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス(Journa 1 of Experiments in Molecular Genetics), 431-433, Cold Spring Harbor Laboratory, New York 1972) が好ましい。ここに必要によりプロモーターを効率よく 働かせるために、例えば、3月-インドリルアクリル酸 のような薬剤を加えることができる。宿主がエシェリヒ ア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で約3~24 時間行ない、必要により、通気や撹拌を加えることもで きる。宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常約30~ 40℃で約6~24時間行ない、必要により通気や撹拌 を加えることもできる。宿主が酵母である形質転換体を 培養する際、培地としては、例えば、バークホールダー (Burkholder) 最小培地 (Bostian, K. L. ら、プロシ ージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Na tl. Acad. Sci. USA), 77巻, 4505 (1980)〕や0.5%カ ザミノ酸を含有するSD培地 (Bitter, G. A. ら、プロ シージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オ ブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 81巻, 5330 (1984)〕が 挙げられる。培地のp Hは約5~8に調整するのが好ま しい。培養は通常約20℃~35℃で約24~72時間 行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。宿主が昆虫 細胞または昆虫である形質転換体を培養する際、培地と

しては、Grace's Insect Medium (Grace, T.C.C., ネイ チャー (Nature), 195, 788(1962)) に非動化した10% ウシ血清等の添加物を適宜加えたものなどが用いられ る。培地のpHは約6.2~6.4に調整するのが好ま しい。培養は通常約27℃で約3~5日間行ない、必要 に応じて通気や撹拌を加える。宿主が動物細胞である形 質転換体を培養する際、培地としては、例えば、約5~ 20%の胎児牛血清を含むMEM培地〔サイエンス(Sc ience), 122巻, 501(1952)), DMEM培地〔ヴィロ ロジー (Virology), 8巻, 396 (1959)〕, RPM I 1640培地〔ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・メ ディカル・アソシエーション (The Journal of the Ame rican Medical Association) 199巻, 519 (1967)], 1 99培地〔プロシージング・オブ・ザ・ソサイエティ・ フォー・ザ・バイオロジカル・メディスン (Proceeding of the Society for the Biological Medicine), 73 巻、1(1950)〕などが用いられる。pHは約6~8であ るのが好ましい。培養は通常約30℃~40℃で約15 ~60時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。 以上のようにして、形質転換体の細胞内、細胞膜または 細胞外に本発明のタンパク質を生成せしめることができ .る。

【0029】上記培養物から本発明のタンパク質を分離 精製するには、例えば、下記の方法により行うことがで きる。本発明のタンパク質を培養菌体あるいは細胞から 抽出するに際しては、培養後、公知の方法で菌体あるい は細胞を集め、これを適当な緩衝液に懸濁し、超音波、 リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体あ るいは細胞を破壊したのち、遠心分離やろ過によりタン パク質の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられる。緩 衝液の中に尿素や塩酸グアニジンなどのタンパク質変性 剤や、トリトンX-100™などの界面活性剤が含まれ ていてもよい。培養液中にタンパク質が分泌される場合 には、培養終了後、公知の方法で菌体あるいは細胞と上 清とを分離し、上清を集める。このようにして得られた 培養上清、あるいは抽出液中に含まれるタンパク質の精 製は、公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行うこ とができる。これらの公知の分離、精製法としては、塩 析や溶媒沈澱法などの溶解度を利用する方法、透析法、 限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDS-ポリアクリル アミドゲル電気泳動法などの主として分子量の差を利用 する方法、イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の 差を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィー などの特異的親和性を利用する方法、逆相高速液体クロ マトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方法、等電 点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法などが用 いられる。

【0030】このようにして得られるタンパク質が遊離体で得られた場合には、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって塩に変換することができ、逆に塩で得ら

れた場合には公知の方法あるいはそれに準じる方法により、遊離体または他の塩に変換することができる。なお、組換え体が産生するタンパク質を、精製前または精製後に適当なタンパク質修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、ポリペプチドを部分的に除去することもできる。タンパク質修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモトリプシン、アルギニルエンドペプチダーゼ、プロテインキナーゼ、グリコシダーゼなどが用いられる。このようにして生成する本発明のタンパク質の存在は、特異抗体を用いたエンザイムイムノアッセイやウエスタンブロッティングなどにより測定することができる。

【0031】本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩に対する抗体は、本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩を認識し得る抗体であれば、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体の何れであってもよい。本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以下、抗体の説明においては、これらを単に本発明のタンパク質と略記する場合がある)に対する抗体は、本発明のタンパク質を抗原として用い、公知の抗体または抗血清の製造法に従って製造することができる。

〔モノクローナル抗体の作製〕

(a)モノクローナル抗体産生細胞の作製

本発明のタンパク質は、温血動物に対して投与により抗 体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤と ともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるた め、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントア ジュバントを投与してもよい。投与は通常2~6週毎に 1回ずつ、計2~10回程度行われる。用いられる温血 動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモッ ト、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギ、ニワトリが挙げら れるが、マウスおよびラットが好ましく用いられる。モ ノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原で免 疫された温血動物、例えばマウスから抗体価の認められ た個体を選択し最終免疫の2~5日後に脾臓またはリン パ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を同種ま たは異種動物の骨髄腫細胞と融合させることにより、モ ノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することが できる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後記の標 **識化タンパク質と抗血清とを反応させたのち、抗体に結** 合した標識剤の活性を測定することにより行うことがで きる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミル スタインの方法〔ネイチャー (Nature)、256、495(197 5)〕に従い実施することができる。融合促進剤として は、例えば、ポリエチレングリコール(PEG)やセン ダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが 用いられる。

【0032】骨髄腫細胞としては、例えば、NS-1、P3U1、SP2/0、AP-1などの温血動物の骨髄

腫細胞が挙げられるが、P3U1が好ましく用いられ る。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細 胞数との好ましい比率は1:1~20:1程度であり、 PEG (好ましくはPEG1000~PEG6000) が10~80%程度の濃度で添加され、20~40℃、 好ましくは30~37℃で1~10分間インキュベート することにより効率よく細胞融合を実施できる。モノク ローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには 種々の方法が使用できるが、例えば、タンパク質抗原を 直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイク ロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に 放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体 (細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス 免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインA を加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する 方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着 させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性 物質や酵素などで標識したタンパク質を加え、固相に結 合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げら れる。モノクローナル抗体の選別は、公知あるいはそれ に準じる方法に従って行うことができる。通常HAT (ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加 した動物細胞用培地で行うことができる。選別および育 種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものな らばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20 %、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRPM I 1640培地、1~10%の牛胎児血清を含むGI T培地(和光純薬工業(株))あるいはハイブリドーマ 培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株)) などを用いることができる。培養温度は、通常20~4 0℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5 日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養 は、通常5%炭酸ガス下で行うことができる。ハイブリ ドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗体価の 測定と同様にして測定できる。

【0033】(b)モノクローナル抗体の精製モノクローナル抗体の分離精製は、公知の方法、例えば、免疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体(例、DEAE)による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相あるいはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法〕に従って行うことができる。

【0034】 〔ポリクローナル抗体の作製〕 本発明のポリクローナル抗体は、公知あるいはそれに準じる方法に従って製造することができる。例えば、免疫抗原(タンパク質抗原) 自体、あるいはそれとキャリアータンパク質との複合体をつくり、上記のモノクローナル抗体の製造法と同様に温血動物に免疫を行ない、該免疫動物から

本発明のタンパク質に対する抗体含有物を採取して、抗 体の分離精製を行うことにより製造することができる。 温血動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリ アータンパク質との複合体に関し、キャリアータンパク 質の種類およびキャリアーとハプテンとの混合比は、キ ャリアーに架橋させて免疫したハプテンに対して抗体が 効率良くできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋 させてもよいが、例えば、ウシ血清アルブミンやウシサ イログロブリン、ヘモシアニン等を重量比でハプテン1 に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合で カプルさせる方法が用いられる。また、ハプテンとキャ リアーのカプリングには、種々の縮合剤を用いることが できるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレ イミド活性エステル、チオール基、ジチオビリジル基を 含有する活性エステル試薬等が用いられる。縮合生成物 は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自 体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際 して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバ ントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよ い。投与は、通常約2~6週毎に1回ずつ、計約3~1 0回程度行なわれる。ポリクローナル抗体は、上記の方 法で免疫された温血動物の血液、腹水など、好ましくは 血液から採取することができる。抗血清中のポリクロー ナル抗体価の測定は、上記の抗血清中の抗体価の測定と 同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製 は、上記のモノクローナル抗体の分離精製と同様の免疫 グロブリンの分離精製法に従って行うことができる。 【0035】本発明で用いられるタンパク質または部分 ペプチドをコードするDNA(以下、アンチセンスポリ ヌクレオチドの説明においては、これらのDNAを本発 明のDNAと略記する場合がある)の塩基配列に相補的 な、または実質的に相補的な塩基配列を含有するアンチ センスポリヌクレオチドとしては、本発明のDNAの塩 基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基配列を 含有し、該DNAの発現を抑制し得る作用を有するもの であれば、いずれのアンチセンスポリヌクレオチドであ ってもよいが、アンチセンスDNAが好ましい。本発明 のDNAに実質的に相補的な塩基配列とは、例えば、本 発明のDNAに相補的な塩基配列(すなわち、本発明の DNAの相補鎖)の全塩基配列あるいは部分塩基配列と 約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましく は約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性 を有する塩基配列などが挙げられる。特に、本発明のD NAの相補鎖の全塩基配列のうち、本発明のタンパク質 のN末端部位をコードする部分の塩基配列(例えば、開 始コドン付近の塩基配列など)の相補鎖と約70%以 上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90% 以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するア ンチセンスポリヌクレオチドが好適である。具体的に は、配列番号:2または配列番号:17で表される塩基

配列を含有するDNAの塩基配列に相補的な、もしくは 実質的に相補的な塩基配列、またはその一部分を含有す るアンチセンスポリヌクレオチド、好ましくは例えば、 配列番号:2または配列番号:17で表される塩基配列 を含有するDNAの塩基配列に相補的な塩基配列、また はその一部分を含有するアンチセンスポリヌクレオチド などが挙げられる。アンチセンスポリヌクレオチドは通 常、10~40個程度、好ましくは15~30個程度の 塩基から構成される。ヌクレアーゼなどの加水分解酵素 による分解を防ぐために、アンチセンスDNAを構成す る各ヌクレオチドのリン酸残基(ホスフェート)は、例 えば、ホスホロチオエート、メチルホスホネート、ホス ホロジチオネートなどの化学修飾リン酸残基に置換され ていてもよい。これらのアンチセンスポリヌクレオチド は、公知のDNA合成装置などを用いて製造することが できる。

【0036】本発明に従えば、本発明のタンパク質遺伝 子の複製または発現を阻害することのできる、本発明の タンパク質遺伝子に対応するアンチセンス・ポリヌクレ オチド(核酸)を、クローン化した、あるいは決定され たタンパク質をコードするDNAの塩基配列情報に基づ き設計し、合成しうる。かかるポリヌクレオチド(核 酸) は、本発明のタンパク質遺伝子のRNAとハイブリ ダイズすることができ、該RNAの合成または機能を阻 害することができるか、あるいは本発明のタンパク質関 連RNAとの相互作用を介して本発明のタンパク質遺伝 子の発現を調節・制御することができる。本発明のタン パク質関連RNAの選択された配列に相補的なポリヌク レオチド、および本発明のタンパク質関連RNAと特異 的にハイブリダイズすることができるポリヌクレオチド は、生体内および生体外で本発明のタンパク質遺伝子の 発現を調節・制御するのに有用であり、また病気などの 治療または診断に有用である。用語「対応する」とは、 遺伝子を含めたヌクレオチド、塩基配列または核酸の特 定の配列に相同性を有するあるいは相補的であることを 意味する。ヌクレオチド、塩基配列または核酸とペプチ ド(タンパク質)との間で「対応する」とは、ヌクレオ チド(核酸)の配列またはその相補体から誘導される指 令にあるペプチド(タンパク質)のアミノ酸を通常指し ている。タンパク質遺伝子の5'端へアピンループ、 5′端6-ベースペア・リピート、5′端非翻訳領域、 ポリペプチド翻訳終止コドン、タンパク質コード領域、 ORF翻訳終止コドン、3²端非翻訳領域、3²端パリ ンドローム領域、および3'端へアピンループは好まし い対象領域として選択しうるが、タンパク質遺伝子内の 如何なる領域も対象として選択しうる。目的核酸と、対 象領域の少なくとも一部に相補的なポリヌクレオチドと の関係については、目的核酸が対象領域とハイブリダイ ズすることができる場合は、その目的核酸は、当該対象 領域のポリヌクレオチドに対して「アンチセンス」であ

るということができる。アンチセンス・ポリヌクレオチ ドは、2-デオキシ-D-リボースを含有しているポリ ヌクレオチド、Dーリボースを含有しているポリヌクレ オチド、プリンまたはピリミジン塩基のNーグリコシド であるその他のタイプのポリヌクレオチド、あるいは非 ヌクレオチド骨格を有するその他のポリマー(例えば、 市販のタンパク質核酸および合成配列特異的な核酸ポリ マー)または特殊な結合を含有するその他のポリマー (但し、該ポリマーはDNAやRNA中に見出されるよ うな塩基のペアリングや塩基の付着を許容する配置をも つヌクレオチドを含有する)などが挙げられる。それら は、二本鎖DNA、一本鎖DNA、二本鎖RNA、一本 鎖RNA、さらにDNA: RNAハイブリッドであるこ とができ、さらに非修飾ポリヌクレオチド(または非修 飾オリゴヌクレオチド)、さらには公知の修飾の付加さ れたもの、例えば当該分野で知られた標識のあるもの、 キャップの付いたもの、メチル化されたもの、1個以上。 の天然のヌクレオチドを類縁物で置換したもの、分子内 ヌクレオチド修飾のされたもの、例えば非荷電結合(例 えば、メチルホスホネート、ホスホトリエステル、ホス ホルアミデート、カルバメートなど)を持つもの、電荷 を有する結合または硫黄含有結合(例えば、ホスホロチ オエート、ホスホロジチオエートなど)を持つもの、例 えばタンパク質(ヌクレアーゼ、ヌクレアーゼ・インヒ ビター、トキシン、抗体、シグナルペプチド、ポリーし ーリジンなど)や糖(例えば、モノサッカライドなど) などの側鎖基を有しているもの、インターカレート化合 物(例えば、アクリジン、ソラレンなど)を持つもの、 キレート化合物(例えば、金属、放射活性をもつ金属、 ホウ素、酸化性の金属など)を含有するもの、アルキル 化剤を含有するもの、修飾された結合を持つもの(例え ば、αアノマー型の核酸など)であってもよい。ここで 「ヌクレオシド」、「ヌクレオチド」および「核酸」と は、プリンおよびピリミジン塩基を含有するのみでな く、修飾されたその他の複素環型塩基をもつようなもの を含んでいて良い。こうした修飾物は、メチル化された プリンおよびピリミジン、アシル化されたプリンおよび ピリミジン、あるいはその他の複素環を含むものであっ てよい。修飾されたヌクレオチドおよび修飾されたヌク レオチドはまた糖部分が修飾されていてよく、例えば、 1個以上の水酸基がハロゲンとか、脂肪族基などで置換 されていたり、あるいはエーテル、アミンなどの官能基 に変換されていてよい。本発明のアンチセンス・ポリヌ クレオチド(核酸)は、RNA、DNA、あるいは修飾 された核酸(RNA、DNA)である。修飾された核酸 の具体例としては核酸の硫黄誘導体やチオホスフェート 誘導体、そしてポリヌクレオシドアミドやオリゴヌクレ オシドアミドの分解に抵抗性のものが挙げられるが、そ れに限定されるものではない。本発明のアンチセンス核 酸は次のような方針で好ましく設計されうる。すなわ

ち、細胞内でのアンチセンス核酸をより安定なものにす る、アンチセンス核酸の細胞透過性をより高める、目標 とするセンス鎖に対する親和性をより大きなものにす る、そしてもし毒性があるならアンチセンス核酸の毒性 をより小さなものにする。こうした修飾は当該分野で数 多く知られており、例えば J. Kawakami et al.,Pharm Tech Japan, Vol. 8, pp. 247, 1992; Vol. 8, pp. 395, 1992; S. T. Crooke et al. ed., Antisense Research and Applications, CRC Press, 1993 などに開示があ る。本発明のアンチセンス核酸は、変化せしめられた り、修飾された糖、塩基、結合を含有していて良く、リ ポゾーム、ミクロスフェアのような特殊な形態で供与さ れたり、遺伝子治療により適用されたり、付加された形 態で与えられることができうる。こうして付加形態で用 いられるものとしては、リン酸基骨格の電荷を中和する ように働くポリリジンのようなポリカチオン体、細胞膜 との相互作用を高めたり、核酸の取込みを増大せしめる ような脂質(例えば、ホスホリピド、コレステロールな ど)といった疎水性のものが挙げられる。付加するに好 ましい脂質としては、コレステロールやその誘導体(例 えば、コレステリルクロロホルメート、コール酸など) が挙げられる。こうしたものは、核酸の3'端あるいは 5'端に付着させることができ、塩基、糖、分子内ヌク レオシド結合を介して付着させることができうる。その 他の基としては、核酸の3'端あるいは5'端に特異的に 配置されたキャップ用の基で、エキソヌクレアーゼ、R Naseなどのヌクレアーゼによる分解を阻止するため のものが挙げられる。こうしたキャップ用の基として は、ポリエチレングリコール、テトラエチレングリコー ルなどのグリコールをはじめとした当該分野で知られた 水酸基の保護基が挙げられるが、それに限定されるもの ではない。アンチセンス核酸の阻害活性は、本発明の形 質転換体、本発明の生体内や生体外の遺伝子発現系、あ るいは本発明のタンパク質の生体内や生体外の翻訳系を 用いて調べることができる。該核酸は公知の各種の方法 で細胞に適用できる。

【0037】以下に、本発明のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはそれらの塩(以下、本発明のタンパク質と略記する場合がある)、本発明のタンパク質または部分ペプチドをコードするDNA(以下、本発明のDNAと略記する場合がある)、本発明のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはそれらの塩に対する抗体(以下、本発明の抗体と略記する場合がある)、および本発明のDNAのアンチセンスポリヌクレオチド(以下、本発明のアンチセンスポリヌクレオチドと略記する場合がある)の用途を説明する。

【0038】本発明のタンパク質の活性を阻害する化合物もしくはその塩を含有する医薬は、糖ヌクレオチド輸送活性を抑制することができるので、例えば、消化器疾患(例、過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、クローン病、

虚血性大腸炎、胃炎、消化性潰瘍、直腸炎など);血液 疾患(例、白血病、白血球減少症など);脾臓疾患 (例、脾機能亢進症、脾腫性症候群など);膵臓疾患 (例、膵炎など);腎臓疾患(例、腎炎、腎不全な ど);中枢神経系疾患(例、アルツハイマー病、パーキ ンソン症候群、精神分裂病など);炎症性疾患〔例、自 己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬 化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病、 慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデスなど)、ア レルギー疾患(例、気管支喘息、花粉症、アレルギー性 鼻炎、アナフィラキシーショック、アトピー性皮膚炎な ど)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血球異常、脾機能不 全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、慢性閉塞 性肺疾患など〕または癌(例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓 癌、非小細胞肺癌、卵巢癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、 乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌など)など の予防・治療剤として使用することができる。一方、本 発明のタンパク質の活性を促進する化合物もしくはその 塩を含有する医薬は、糖ヌクレオチド輸送活性を促進す ることができるので、例えば、消化器疾患(例、過敏性 腸症候群、潰瘍性大腸炎、クローン病、虚血性大腸炎、 胃炎、消化性潰瘍、直腸炎など);血液疾患(例、白血 病、白血球減少症など); 脾臓疾患(例、脾機能亢進 症、脾腫性症候群など);膵臓疾患(例、膵炎など); 腎臓疾患(例、腎炎、腎不全など);中枢神経系疾患 (例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分 裂病など);炎症性疾患〔例、自己免疫疾患(例、重症 筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症 候群、インスリン抵抗性糖尿病、慢性関節リウマチ、全 身性エリテマトーデスなど)、アレルギー疾患(例、気 管支喘息、花粉症、アレルギー性鼻炎、アナフィラキシ ーショック、アトピー性皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫 不全(例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にと もなう免疫不全など)、慢性閉塞性肺疾患など〕または 癌(例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵 巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結 腸癌、直腸癌、膵臓癌など)などの予防・治療剤として 使用することができる。

【0039】〔1〕本発明のタンパク質が関与する各種 疾病の予防・治療剤

本発明のタンパク質は、糖ヌクレオチド輸送活性に寄与するとともに、細胞の代謝反応に重要な役割を果たしている。したがって、本発明のタンパク質をコードするDNAに異常があったり、欠損している場合あるいは本発明のタンパク質の発現量が減少している場合には、例えば、消化器疾患(例、過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、クローン病、虚血性大腸炎、胃炎、消化性潰瘍、直腸炎など);血液疾患(例、白血病、白血球減少症など);脾臓疾患(例、脾機能亢進症、脾腫性症候群など);膵臓疾患(例、膵炎など);腎臓疾患(例、腎炎、腎不全・

など): 中枢神経系疾患(例、アルツハイマー病、パー キンソン症候群、精神分裂病など);炎症性疾患〔例、 自己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性 硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿 病、慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデスな ど)、アレルギー疾患(例、気管支喘息、花粉症、アレ ルギー性鼻炎、アナフィラキシーショック、アトピー性 皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血球異常、 脾機能不全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、 慢性閉塞性肺疾患など〕または癌(例えば、肺癌、腎臓 癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、 膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌な ど)などの種々の疾患が発症する。したがって、本発明 のタンパク質および本発明のDNAは、例えば、消化器 疾患(例、過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、クローン 病、虚血性大腸炎、胃炎、消化性潰瘍、直腸炎など); 血液疾患(例、白血病、白血球減少症など);脾臓疾患 (例、脾機能亢進症、脾腫性症候群など);膵臓疾患 (例、膵炎など);腎臓疾患(例、腎炎、腎不全な ど);中枢神経系疾患(例、アルツハイマー病、パーキ ンソン症候群、精神分裂病など):炎症性疾患〔例、自 己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬 化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病、 慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデスなど)、ア レルギー疾患(例、気管支喘息、花粉症、アレルギー性 鼻炎、アナフィラキシーショック、アトピー性皮膚炎な ど)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血球異常、脾機能不 全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、慢性閉塞 性肺疾患など〕または癌(例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓 癌、非小細胞肺癌、卵巢癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、 乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌など)など の予防・治療剤として使用することができる。例えば、 生体内において本発明のタンパク質が減少あるいは欠損 しているために、糖ヌクレオチドの輸送が十分に、ある いは正常に発揮されない患者がいる場合に、(イ)本発 明のDNAをその患者に投与し、生体内で本発明のタン パク質を発現させることによって、(ロ)細胞に本発明 のDNAを挿入し、本発明のタンパク質を発現させた後 に、その細胞を患者に移植することによって、または (ハ) 本発明のタンパク質をその患者に投与することな どによって、その患者における本発明のタンパク質の役 割を十分に、あるいは正常に発揮させることができる。 本発明のDNAを上記の予防・治療剤として使用する場 合は、本発明のDNAを単独あるいはレトロウイルスベ クター、アデノウイルスベクター、アデノウイルスアソ シエーテッドウイルスベクターなどの適当なベクターに 挿入した後、常套手段に従って、ヒトまたはその他の温 血動物に投与することができる。本発明のDNAは、そ のままで、あるいは摂取促進のための補助剤などの生理 学的に認められる担体とともに製剤化し、遺伝子銃やハ イドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与 できる。本発明のタンパク質を上記の予防・治療剤とし て使用する場合は、少なくとも90%、好ましくは95 %以上、より好ましくは98%以上、さらに好ましくは 99%以上に精製されたものを使用するのが好ましい。 【0040】本発明のタンパク質は、例えば、必要に応 じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マ イクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もし くはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、 または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用でき る。例えば、本発明のタンパク質等を生理学的に認めら れる担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定 剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要 求される単位用量形態で混和することによって製造する ことができる。これら製剤における有効成分量は指示さ れた範囲の適当な用量が得られるようにするものであ る。錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加 剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスターチ、トラ ガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロー スのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギ ン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムの ような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような 甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのよ うな香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセル である場合には、前記タイプの材料にさらに油脂のよう な液状担体を含有することができる。注射のための無菌 組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻 油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解また は懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方するこ とができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食 塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例え ば、D-ソルビトール、D-マンニトール、塩化ナトリ ウムなど) などが挙げられ、適当な溶解補助剤、例え ば、アルコール(例えば、エタノールなど)、ポリアル コール(例えば、プロピレングリコール、ポリエチレン グリコールなど)、非イオン性界面活性剤(例えば、ボ リソルベート80^{IM}、HCO-50など)などと併用し てもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油な どが挙げられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベ ンジルアルコールなどと併用してもよい。また、緩衝剤 (例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液な ど)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸 プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血消アルブミ ン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、 ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤な どと配合してもよい。調製された注射液は、通常、適当 なアンプルに充填される。本発明のDNAが挿入された ベクターも上記と同様に製剤化され、通常、非経口的に 使用される。

【0041】このようにして得られる製剤は、安全で低

毒性であるので、例えば、温血動物(例えば、ヒト、ラ ット、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、ブ タ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーな ど)に対して投与することができる。本発明のタンパク 質等の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなど により差異はあるが、例えば、消化器疾患(例、過敏性 腸症候群)の治療目的で本発明のタンパク質等を経口投 与する場合、一般的に成人(60kgとして)において は、一日につき該タンパク質等を約0.1mg~100 mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは 約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合 は、該タンパク質等の1回投与量は投与対象、対象疾患 などによっても異なるが、例えば、消化器疾患(例、過 敏性腸症候群)の治療目的で本発明のタンパク質等を注 射剤の形で成人(体重60kgとして)に投与する場 合、一日につき該タンパク質等を約0.01~30mg 程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好まし くは約0.1~10mg程度を患部に注射することによ り投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60 kg当たりに換算した量を投与することができる。

【0042】〔2〕疾病に対する医薬候補化合物のスクリーニング

本発明のタンパク質は、本発明のタンパク質の活性を促 進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング のための試薬として有用である。すなわち、本発明は、 (1) 本発明のタンパク質を用いることを特徴とする本 発明のタンパク質の活性(例えば、糖ヌクレオチドの輸 送など)を促進または阻害する化合物またはその塩(以 下、それぞれ促進剤、阻害剤と略記する場合がある)の スクリーニング方法を提供し、より具体的には、例え ば、(2)(i)本発明のタンパク質を産生する能力を 有する細胞の糖ヌクレオチドの輸送と(ii)本発明の タンパク質を産生する能力を有する細胞と試験化合物の 混合物の糖ヌクレオチドの輸送の比較を行うことを特徴 とする促進剤または阻害剤のスクリーニング方法を提供 する。具体的には、上記スクリーニング方法において は、例えば、(i)と(ii)の場合において、糖ヌク レオチドの輸送を、放射標識した基質を用いて測定し、 糖ヌクレオチドの輸送の指標として比較することを特徴 とするものである。

【0043】試験化合物としては、例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。上記のスクリーニング方法を実施するには、本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞をスクリーニングに適したバッファーに浮遊して調製する。バッファーには、pH約4~10(望ましくは、pH約6~8)のリン酸バッファー、ほう酸バッファーなどの、本発明のタンパク質の糖ヌクレ

オチドの輸送を阻害しないバッファーであればいずれでもよい。本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞としては、例えば、前述した本発明のタンパク質をコードするDNAを含有するベクターで形質転換された宿主(形質転換体)が用いられる。宿主としては、例えば、CHO細胞などの動物細胞が好ましく用いられる。該スクリーニングには、例えば、前述の方法で培養することによって、本発明のタンパク質を小胞体膜、ゴルジ膜、細胞膜などの膜上に発現させた形質転換体が好ましく用いられる。

【0044】糖ヌクレオチドの輸送の活性の測定は、公 知の方法に準じて行うことが出来るが、例えば、FEBS L etters, 495巻, 87-93頁, 2001年に記載の方法またはそ れに準じる方法に従って測定することができる。例え ば、上記(ii)の場合における糖ヌクレオチドの輸送 を、上記(i)の場合に比べて、約20%以上、好まし くは30%以上、より好ましくは約50%以上促進する 試験化合物を本発明のタンパク質の活性を促進する化合 物またはその塩として選択することができる。また、例 えば、上記(ii)の場合における糖ヌクレオチドの輸 送を、上記(i)の場合に比べて、約20%以上、好ま しくは30%以上、より好ましくは約50%以上阻害 (または抑制)する試験化合物を本発明のタンパク質の 活性を阻害する化合物またはその塩として選択すること ができる。また、本発明のタンパク質の遺伝子のプロモ ーター下流に分泌型アルカリホスファターゼ、ルシフェ ラーゼなどの遺伝子を挿入し、上記の各種細胞に発現さ せ、該細胞に上記試験化合物を接触させた場合における 酵素活性を賦活化または阻害する化合物またはその塩を 探索することによって本発明のタンパク質の発現を促進 または抑制(すなわち、本発明のタンパク質の活性を促 進または阻害)する化合物またはその塩をスクリーニン グすることができる。

【0045】本発明のタンパク質をコードするポリヌク レオチドは、本発明のタンパク質遺伝子の発現を促進ま たは阻害する化合物またはその塩のスクリーニングのた めの試薬として有用である。本発明は、(3)本発明の タンパク質をコードするポリヌクレオチドを用いること を特徴とする本発明のタンパク質遺伝子の発現を促進ま たは阻害する化合物またはその塩(以下、それぞれ促進 剤、阻害剤と略記する場合がある)のスクリーニング方 法を提供し、より具体的には、例えば、(4)(iii) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞を培養 した場合と(iv)本発明のタンパク質を産生する能力を 有する細胞と試験化合物の混合物を培養した場合との比 較を行うことを特徴とする促進剤または阻害剤のスクリ ーニング方法を提供する。上記スクリーニング方法にお いては、例えば、(iii)と(iv)の場合における、本 発明のタンパク質遺伝子の発現量(具体的には、本発明 のタンパク質量または前記タンパク質をコードするmR

NA量)を測定して、比較する。試験化合物としては、 例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、 合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動 物組織抽出液などが挙げられ、これら化合物は新規な化 合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。 上記のスクリーニング方法を実施するには、本発明のタ ンパク質を産生する能力を有する細胞をスクリーニング に適したバッファーに浮遊して調製する。バッファーに は、pH約4~10(望ましくは、pH約6~8)のリ ン酸バッファー、ほう酸バッファーなどの、本発明のタ ンパク質の有機アニオンの輸送活性を阻害しないバッフ ァーであればいずれでもよい。本発明のタンパク質を産 生する能力を有する細胞としては、例えば、前述した本 発明のタンパク質をコードするDNAを含有するベクタ 一で形質転換された宿主(形質転換体)が用いられる。 宿主としては、例えば、CHO細胞などの動物細胞が好 ましく用いられる。該スクリーニングには、例えば、前 述の方法で培養することによって、本発明のタンパク質 を小胞体膜、ゴルジ膜、細胞膜などの膜上に発現させた 形質転換体が好ましく用いられる。本発明のタンパク質 量の測定は、公知の方法、例えば、本発明のタンパク質 を認識する抗体を用いて、細胞抽出液中などに存在する 前記タンパク質を、ウェスタン解析、ELISA法など の方法またはそれに準じる方法に従い測定することがで きる。本発明のタンパク質遺伝子の発現量は、公知の方 法、例えば、ノーザンブロッティングやReverse transc ription-polymerase chain reaction (RT-PC R)、リアルタイムPCR解析システム(ABI社製、 TagMan polymerase chainreaction) などの方法あるい はそれに準じる方法にしたがって測定することができ る。例えば、上記(iv)の場合における本発明のタンパ ク質遺伝子の発現量を、上記(iii)の場合に比べて、 約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは 約50%以上促進する試験化合物を本発明のタンパク質 遺伝子の発現を促進する化合物またはその塩として選択 することができる。例えば、上記(iv)の場合における 本発明のタンパク質遺伝子の発現量を、上記(iii)の 場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、 より好ましくは約50%以上阻害する試験化合物を本発 明のタンパク質遺伝子の発現を阻害する化合物またはそ の塩として選択することができる。さらに、本発明の抗 体は、本発明のタンパク質の発現を促進または阻害する 化合物またはその塩のスクリーニングのための試薬とし て有用である。本発明は、(5)本発明の抗体を用いる ことを特徴とする本発明のタンパク質の発現を促進また は阻害する化合物またはその塩(以下、それぞれ促進 剤、阻害剤と略記する場合がある)のスクリーニング方 法を提供し、より具体的には、例えば、(6)(v)本 発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞を培養し た場合と(vi)本発明のタンパク質を産生する能力を有

する細胞と試験化合物の混合物を培養した場合との比較 を行うことを特徴とする促進剤または阻害剤のスクリー ニング方法を提供する。上記スクリーニング方法におい ては、例えば、本発明の抗体を用いて(v)と(vi)の 場合における、本発明のタンパク質の発現量(具体的に は、本発明のタンパク質量)を測定(例、本発明の蛋白 質の発現を検出、本発明の蛋白質の発現量を定量等)し て、比較する。試験化合物としては、例えば、ペプチ ド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発 酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液な どが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であっても よいし、公知の化合物であってもよい。上記のスクリー ニング方法を実施するには、本発明のタンパク質を産生 する能力を有する細胞をスクリーニングに適したバッフ ァーに浮遊して調製する。バッファーには、pH約4~ 10(望ましくは、pH約6~8)のリン酸バッファ ー、ほう酸バッファーなどの、本発明のタンパク質の有 機アニオンの輸送活性を阻害しないバッファーであれば いずれでもよい。本発明のタンパク質を産生する能力を 有する細胞としては、例えば、前述した本発明のタンパ ク質をコードするDNAを含有するベクターで形質転換 された宿主(形質転換体)が用いられる。宿主として は、例えば、CHO細胞などの動物細胞が好ましく用い られる。該スクリーニングには、例えば、前述の方法で 培養することによって、本発明のタンパク質を小胞体 膜、ゴルジ膜、細胞膜などの膜上に発現させた形質転換 体が好ましく用いられる。本発明のタンパク質量の測定 は、公知の方法、例えば、本発明のタンパク質を認識す る抗体を用いて、細胞抽出液中などに存在する前記タン パク質を、ウェスタン解析、ELISA法などの方法ま たはそれに準じる方法に従い測定することができる。例 えば、上記(vi)の場合における本発明のタンパク質の 発現量を、上記(v)の場合に比べて、約20%以上、 好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上促 進する試験化合物を本発明のタンパク質の発現を促進す る化合物またはその塩として選択することができる。例 えば、上記(vi)の場合における本発明のタンパク質の 発現量を、上記(v)の場合に比べて、約20%以上、 好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上阻 害する試験化合物を本発明のタンパク質の発現を阻害す る化合物またはその塩として選択することができる。 【0046】本発明のスクリーニング用キットは、本発 明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたは その塩、または本発明で用いられるタンパク質もしくは 部分ペプチドを産生する能力を有する細胞を含有するも のである。本発明のスクリーニング方法またはスクリー ニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩 は、上記した試験化合物、例えば、ペプチド、タンパ ク、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細 胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿などから

選ばれた化合物またはその塩であり、本発明のタンパク 質の活性(例、糖ヌクレオチドの輸送など)を促進また は阻害する化合物またはその塩である。該化合物の塩と しては、前記した本発明のタンパク質の塩と同様のもの が用いられる。本発明のタンパク質の活性を促進する化 合物またはその塩、本発明のタンパク質遺伝子の発現を 促進する化合物またはその塩、または本発明のタンパク 質の発現を促進する化合物またはその塩は、例えば、消 化器疾患(例、過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、クロー ン病、虚血性大腸炎、胃炎、消化性潰瘍、直腸炎な ど);血液疾患(例、白血病、白血球減少症など);脾 臓疾患(例、脾機能亢進症、脾腫性症候群など);膵臓 疾患(例、膵炎など);腎臓疾患(例、腎炎、腎不全な ど);中枢神経系疾患(例、アルツハイマー病、パーキ ンソン症候群、精神分裂病など);炎症性疾患〔例、自 己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬 化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病、 慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデスなど)、ア レルギー疾患(例、気管支喘息、花粉症、アレルギー性 鼻炎、アナフィラキシーショック、アトピー性皮膚炎な ど)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血球異常、脾機能不 全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、慢性閉塞 性肺疾患など〕または癌(例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓 癌、非小細胞肺癌、卵巢癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、 乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌など)など の予防・治療剤として有用である。また、本発明のタン パク質の活性を阻害する化合物またはその塩、本発明の タンパク質遺伝子の発現を阻害する化合物またはその 塩、または本発明のタンパク質の発現を阻害する化合物 またはその塩は、例えば、消化器疾患(例、過敏性腸症 候群、潰瘍性大腸炎、クローン病、虚血性大腸炎、胃 炎、消化性潰瘍、直腸炎など);血液疾患(例、白血 病、白血球減少症など);脾臓疾患(例、脾機能亢進 症、脾腫性症候群など);膵臓疾患(例、膵炎など); 腎臓疾患(例、腎炎、腎不全など);中枢神経系疾患 (例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分 裂病など);炎症性疾患〔例、自己免疫疾患(例、重症 筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症 候群、インスリン抵抗性糖尿病、慢性関節リウマチ、全 身性エリテマトーデスなど)、アレルギー疾患(例、気 管支喘息、花粉症、アレルギー性鼻炎、アナフィラキシ ーショック、アトピー性皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫 不全(例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にと もなう免疫不全など)、慢性閉塞性肺疾患など〕または 癌(例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵 巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結 腸癌、直腸癌、膵臓癌など) などの予防・治療剤として 有用である。

【0047】本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩

を上述の予防・治療剤として使用する場合、常套手段に 従って製剤化することができる。例えば、錠剤、カプセ ル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤、無菌性溶 液、懸濁液剤などとすることができる。このようにして 得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒト または温血動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒ ツジ、ブタ、ウシ、ウマ、トリ、ネコ、イヌ、サル、チ ンパンジーなど)に対して経口的にまたは非経口的に投 与することができる。該化合物またはその塩の投与量 は、その作用、対象疾患、投与対象、投与ルートなどに より差異はあるが、例えば、消化器疾患(例、過敏性腸 症候群)治療の目的で本発明のタンパク質の活性を促進 する化合物またはその塩を経口投与する場合、一般的に 成人(体重60kgとして)においては、一日につき該 化合物またはその塩を約0.1~100mg、好ましく は約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20 mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物ま たはその塩の1回投与量は投与対象、対象疾患などによ っても異なるが、例えば、消化器疾患(例、過敏性腸症 候群)治療の目的で本発明のタンパク質の活性を促進す る化合物またはその塩を注射剤の形で通常成人(体重6 Okgとして)に投与する場合、一日につき該化合物ま たはその塩を約0.01~30mg程度、好ましくは約 0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10 mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。 他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を 投与することができる。

【0048】〔3〕本発明のタンパク質、その部分ペプチドまたはその塩の定量

本発明のタンパク質に対する抗体(以下、本発明の抗体 と略記する場合がある)は、本発明のタンパク質を特異 的に認識することができるので、被検液中の本発明のタ ンパク質の定量、特にサンドイッチ免疫測定法による定 量などに使用することができる。すなわち、本発明は、 (i)本発明の抗体と、被検液および標識化された本発 「明のタンパク質とを競合的に反応させ、該抗体に結合し た標識化された本発明のタンパク質の割合を測定するこ とを特徴とする被検液中の本発明のタンパク質の定量 法、および(ii)被検液と担体上に不溶化した本発明の 抗体および標識化された本発明の別の抗体とを同時ある いは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の 活性を測定することを特徴とする被検液中の本発明のタ ンパク質の定量法を提供する。上記(ii)の定量法にお いては、一方の抗体が本発明のタンパク質のN端部を認 識する抗体で、他方の抗体が本発明のタンパク質のC端 部に反応する抗体であることが望ましい。

【0049】また、本発明のタンパク質に対するモノクローナル抗体(以下、本発明のモノクローナル抗体と称する場合がある)を用いて本発明のタンパク質の定量を行なえるほか、組織染色等による本発明のタンパク質の

検出を行うこともできる。これらの目的には、抗体分子 そのものを用いてもよく、また、抗体分子のF(ab')2 、Fab'、あるいはFab画分を用いてもよい。本発 明の抗体を用いる本発明のタンパク質の定量法は、特に 制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量(例 えば、タンパク質量)に対応した抗体、抗原もしくは抗 体ー抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検 出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製し た標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定 法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、 イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用い られるが、感度、特異性の点で、後述するサンドイッチ 法を用いるのが特に好ましい。標識物質を用いる測定法 に用いられる標識剤としては、例えば、放射性同位元 素、酵素、蛍光物質、発光物質などが用いられる。放射 性同位元素としては、例えば、〔¹²⁵ I〕、〔¹³¹ I〕、 〔3 H〕、〔14 C〕などが用いられる。上記酵素として は、安定で比活性の大きなものが好ましく、例えば、β ーガラクトシダーゼ、βーグルコシダーゼ、アルカリフ ォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵 素などが用いられる。蛍光物質としては、例えば、フル オレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなど が用いられる。発光物質としては、例えば、ルミノー ル、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなど が用いられる。さらに、抗体あるいは抗原と標識剤との 結合にビオチンーアビジン系を用いることもできる 【0050】抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物 理吸着を用いてもよく、また通常タンパク質あるいは酵 素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用 いる方法でもよい。担体としては、アガロース、デキス トラン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレ ン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、ある いはガラス等が挙げられる。サンドイッチ法においては 不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検液を反応 させ(1次反応)、さらに標識化した別の本発明のモノ クローナル抗体を反応させ(2次反応)たのち、不溶化 担体上の標識剤の活性を測定することにより被検液中の 本発明のタンパク質量を定量することができる。1次反 応と2次反応は逆の順序に行っても、また、同時に行な ってもよいし時間をずらして行なってもよい。標識化剤 および不溶化の方法は前記のそれらに準じることができ る。また、サンドイッチ法による免疫測定法において、 固相用抗体あるいは標識用抗体に用いられる抗体は必ず しも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等 の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。本 発明のサンドイッチ法による本発明のタンパク質の測定 法においては、1次反応と2次反応に用いられる本発明 のモノクローナル抗体は、本発明のタンパク質の結合す る部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。すなわ ち、1次反応および2次反応に用いられる抗体は、例え

ば、2次反応で用いられる抗体が、本発明のタンパク質のC端部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体は、好ましくはC端部以外、例えばN端部を認識する抗体が用いられる。

【0051】本発明のモノクローナル抗体をサンドイッ チ法以外の測定システム、例えば、競合法、イムノメト リック法あるいはネフロメトリーなどに用いることがで きる。競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体 に対して競合的に反応させたのち、未反応の標識抗原 (F)と、抗体と結合した標識抗原(B)とを分離し(B) /F分離)、B, Fいずれかの標識量を測定し、被検液 中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体として可溶 性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコール、 前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、およ び、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あるいは、 第1 抗体は可溶性のものを用い第2 抗体として固相化抗 体を用いる固相化法とが用いられる。イムノメトリック 法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定量の標識 化抗体に対して競合反応させた後固相と液相を分離する か、あるいは、被検液中の抗原と過剰量の標識化抗体と を反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標識化抗体 を固相に結合させたのち、固相と液相を分離する。次 に、いずれかの相の標識量を測定し被検液中の抗原量を 定量する。また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは 溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降物の量 を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の沈 降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用する レーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

【0052】これら個々の免疫学的測定法を本発明の定 量方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の 設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の 条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発 明のタンパク質の測定系を構築すればよい。これらの一 般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参 照することができる。例えば、入江 寛編「ラジオイム ノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)、入江 寛編 「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発 行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(医学書院、昭 和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(第 2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編 「酵素免疫測定法」(第3版)(医学書院、昭和62年 発行)、「Methods in ENZYMOLOGY, Vol. 70(Immunochem ical Techniques(Part A))、同書 Vol. 73(Immunochem ical Techniques(Part B))、同書 Vol. 74(Immunochem ical Techniques(Part C))、同書 Vol. 84(Immunochem ical Techniques (Part D:Selected Immunoassays)), 同書 Vol. 92(Immunochemical Techniques(Part E:Mono clonal Antibodies and General Immunoassay Method s))、同書 Vol. 121(Immunochemical Techniques(Part I:Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodie

s))(以上、アカデミックプレス社発行)などを参照する ことができる。以上のようにして、本発明の抗体を用い ることによって、本発明のタンパク質を感度良く定量す ることができる。さらには、本発明の抗体を用いて本発 明のタンパク質の濃度を定量することによって、本発明 のタンパク質の濃度の減少が検出された場合、例えば、 消化器疾患(例、過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、クロ ーン病、虚血性大腸炎、胃炎、消化性潰瘍、直腸炎な ど);血液疾患(例、白血病、白血球減少症など);脾 臓疾患(例、脾機能亢進症、脾腫性症候群など);膵臓 疾患(例、膵炎など);腎臓疾患(例、腎炎、腎不全な ど);中枢神経系疾患(例、アルツハイマー病、パーキ ンソン症候群、精神分裂病など);炎症性疾患〔例、自 己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬 化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病、 慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデスなど)、ア レルギー疾患(例、気管支喘息、花粉症、アレルギー性 鼻炎、アナフィラキシーショック、アトピー性皮膚炎な ど)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血球異常、脾機能不 全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、慢性閉塞 性肺疾患など〕または癌(例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓 癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、 乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌など)など の可能性が高いと診断することができる。また、本発明 のタンパク質の濃度の上昇が検出された場合、例えば、 消化器疾患(例、過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、クロ ーン病、虚血性大腸炎、胃炎、消化性潰瘍、直腸炎な ど);血液疾患(例、白血病、白血球減少症など);脾 臓疾患(例、脾機能亢進症、脾腫性症候群など);膵臓 疾患(例、膵炎など);腎臓疾患(例、腎炎、腎不全な ど);中枢神経系疾患(例、アルツハイマー病、パーキ ンソン症候群、精神分裂病など);炎症性疾患〔例、自 己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬 化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病、 慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデスなど)、ア レルギー疾患(例、気管支喘息、花粉症、アレルギー性 鼻炎、アナフィラキシーショック、アトピー性皮膚炎な ど)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血球異常、脾機能不 全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、慢性閉塞 性肺疾患など〕または癌(例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓 癌、非小細胞肺癌、卵巢癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、 乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌など)など の可能性が高いと診断することが出来る。また、本発明 の抗体は、体液や組織などの被検体中に存在する本発明 のタンパク質を検出するために使用することができる。 また、本発明のタンパク質を精製するために使用する抗 体カラムの作製、精製時の各分画中の本発明のタンパク 質の検出、被検細胞内における本発明のタンパク質の挙 動の分析などのために使用することができる。

【0053】〔4〕遺伝子診断剤

本発明のDNAは、例えば、プローブとして使用するこ とにより、ヒトまたはその他の温血動物(例えば、ラッ ト、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、ブ タ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーな ど)における本発明のタンパク質またはその部分ペプチ ドをコードするDNAまたはmRNAの異常(遺伝子異 常)を検出することができるので、例えば、該DNAま たはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、該 DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺 伝子診断剤として有用である。本発明のDNAを用いる 上記の遺伝子診断は、例えば、公知のノーザンハイブリ ダイゼーションやPCR-SSCP法(ゲノミックス) (Genomics),第5巻,874~879頁(1989年)、プロシ ージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ ・サイエンシイズ・オブ・ユーエスエー (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United S tates of America), 第86卷, 2766~2770頁(1989) 年))などにより実施することができる。例えば、ノー ザンハイブリダイゼーションにより発現増加が検出され た場合、例えば、消化器疾患(例、過敏性腸症候群、潰 瘍性大腸炎、クローン病、虚血性大腸炎、胃炎、消化性 潰瘍、直腸炎など);血液疾患(例、白血病、白血球減 少症など);脾臓疾患(例、脾機能亢進症、脾腫性症候 群など);膵臓疾患(例、膵炎など);腎臓疾患(例、 腎炎、腎不全など);中枢神経系疾患(例、アルツハイ マー病、パーキンソン症候群、精神分裂病など);炎症 性疾患〔例、自己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体 腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン 抵抗性糖尿病、慢性関節リウマチ、全身性エリテマトー デスなど)、アレルギー疾患(例、気管支喘息、花粉 症、アレルギー性鼻炎、アナフィラキシーショック、ア トピー性皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血 球異常、脾機能不全または胸腺異常にともなう免疫不全 など)、慢性閉塞性肺疾患など〕または癌(例えば、肺 癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺 癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸 癌、膵臓癌など) などの可能性が高いと診断することが 出来る。また、発現低下が検出された場合やPCR-S SCP法によりDNAの突然変異が検出された場合は、 例えば、消化器疾患(例、過敏性腸症候群、潰瘍性大腸 炎、クローン病、虚血性大腸炎、胃炎、消化性潰瘍、直 腸炎など);血液疾患(例、白血病、白血球減少症な ど);脾臓疾患(例、脾機能亢進症、脾腫性症候群な ど); 膵臓疾患(例、膵炎など); 腎臓疾患(例、腎 炎、腎不全など); 中枢神経系疾患(例、アルツハイマ 一病、パーキンソン症候群、精神分裂病など);炎症性 疾患〔例、自己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体腎 炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵 抗性糖尿病、慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデ スなど)、アレルギー疾患(例、気管支喘息、花粉症、

アレルギー性鼻炎、アナフィラキシーショック、アトピー性皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、慢性閉塞性肺疾患など〕または癌(例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌など)などである可能性が高いと診断することができる。

【0054】〔5〕アンチセンスポリヌクレオチドを含 有する医薬

本発明のDNAに相補的に結合し、該DNAの発現を抑 制することができる本発明のアンチセンスポリヌクレオ チドは低毒性であり、生体内における本発明のタンパク 質または本発明のDNAの機能や活性(例、糖ヌクレオ チドの輸送など)を抑制することができるので、例え ば、消化器疾患(例、過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、 クローン病、虚血性大腸炎、胃炎、消化性潰瘍、直腸炎 など);血液疾患(例、白血病、白血球減少症など); 脾臓疾患(例、脾機能亢進症、脾腫性症候群など);膵 臓疾患(例、膵炎など);腎臓疾患(例、腎炎、腎不全 など);中枢神経系疾患(例、アルツハイマー病、パー キンソン症候群、精神分裂病など);炎症性疾患〔例、 自己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性 硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿 病、慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデスな ど)、アレルギー疾患(例、気管支喘息、花粉症、アレ ルギー性鼻炎、アナフィラキシーショック、アトピー性 皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血球異常、 脾機能不全または胸腺異常にともなう免疫不全など)、 慢性閉塞性肺疾患など〕または癌(例えば、肺癌、腎臓 癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巢癌、前立腺癌、胃癌、 膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌な ど)などの予防・治療剤として使用することができる。 上記アンチセンスポリヌクレオチドを上記の予防・治療 剤として使用する場合、公知の方法に従って製剤化し、 投与することができる。例えば、該アンチセンスポリヌ クレオチドを用いる場合、該アンチセンスポリヌクレオ チドを単独あるいはレトロウイルスベクター、アデノウ イルスベクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイ ルスベクターなどの適当なベクターに挿入した後、常套 手段に従って、ヒトまたはその他の哺乳動物(例、ラッ ト、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルな ど)に対して経口的または非経口的に投与することがで きる。該アンチセンスポリヌクレオチドは、そのまま で、あるいは摂取促進のために補助剤などの生理学的に 認められる担体とともに製剤化し、遺伝子銃やハイドロ ゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与でき る。該アンチセンスポリヌクレオチドの投与量は、対象 疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、 例えば、消化器疾患(例、過敏性腸症候群)の治療の目

的で本発明のアンチセンスポリヌクレオチドを消化器の特定の臓器に局所投与する場合、一般的に成人(体重60kg)においては、一日につき該アンチセンスポリヌクレオチドを約0.1~100mg投与する。さらに、該アンチセンスポリヌクレオチドは、組織や細胞における本発明のDNAの存在やその発現状況を調べるための診断用オリゴヌクレオチドプローブとして使用することもできる。

【0055】さらに、本発明は、

①本発明のタンパク質をコードするRNAの一部とそれ に相補的なRNAを含有する二重鎖RNA、

②前記二重鎖RNAを含有してなる医薬、

②本発明のタンパク質をコードするRNAの一部を含有するリボザイム、

④前記リボザイムを含有してなる医薬、

⑤前記リボザイムをコードする遺伝子(DNA)を含有する発現ベクターなども提供する。

上記アンチセンスポリヌクレオチドと同様に、二重鎖R NA、リボザイムなども、本発明のDNAから転写され るRNAを破壊またはその機能を抑制することができ、 生体内における本発明で用いられるタンパク質または本 発明で用いられるDNAの機能を抑制することができる ので、例えば、消化器疾患(例、過敏性腸症候群、潰瘍 性大腸炎、クローン病、虚血性大腸炎、胃炎、消化性潰 瘍、直腸炎など);血液疾患(例、白血病、白血球減少 症など);脾臓疾患(例、脾機能亢進症、脾腫性症候群 など); 膵臓疾患(例、膵炎など); 腎臓疾患(例、腎 炎、腎不全など); 中枢神経系疾患(例、アルツハイマ 一病、パーキンソン症候群、精神分裂病など);炎症性 疾患〔例、自己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体腎 炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵 抗性糖尿病、慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデ スなど)、アレルギー疾患(例、気管支喘息、花粉症、 アレルギー性鼻炎、アナフィラキシーショック、アトピ 一性皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血球異 常、脾機能不全または胸腺異常にともなう免疫不全な ど)、慢性閉塞性肺疾患など〕または癌(例えば、肺 癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺 癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸 癌、膵臓癌など)などの予防・治療剤として使用するこ とができる。二重鎖RNAは、公知の方法(例、Natur e, 411巻, 494頁, 2001年) に準じて、本発明のポリヌ クレオチドの配列を基に設計して製造することができ る。リボザイムは、公知の方法(例、TRENDS in Molecu lar Medicine, 7巻, 221頁, 2001年) に準じて、本発明 のポリヌクレオチドの配列を基に設計して製造すること ができる。例えば、公知のリボザイムの配列の一部を本 発明のタンパク質をコードするRNAの一部に置換する ことによって製造することができる。本発明のタンパク 質をコードするRNAの一部としては、公知のリボザイ

ムによって切断され得るコンセンサス配列NUX(式中、Nはすべての塩基を、XはG以外の塩基を示す)の近傍の配列などが挙げられる。上記の二重鎖RNAまたはリボザイムを上記予防・治療剤として使用する場合、アンチセンスポリヌクレオチドと同様にして製剤化し、投与することができる。また、前記のの発現ベクターは、公知の遺伝子治療法などと同様に用い、上記予防・治療剤として使用する。

【0056】〔6〕本発明のDNAを有する動物の作出 本発明は、外来性の本発明のタンパク質をコードするD NA(以下、本発明の外来性DNAと略記する)または その変異DNA(本発明の外来性変異DNAと略記する 場合がある)を有する非ヒト哺乳動物を提供する。すな わち、本発明は、(1)、本発明の外来性 DNA またはそ の変異DNAを有する非ヒト哺乳動物、(2)非ヒト哺 乳動物がゲッ歯動物である上記(1)記載の動物 (3) ゲッ歯動物がマウスまたはラットである上記(2)記載 の動物、および(4)本発明の外来性DNAまたはその 変異DNAを含有し、哺乳動物において発現しうる組換 えベクターなどを提供する。本発明の外来性DNAまた はその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物(以下、本発 明のDNA導入動物と略記する)は、未受精卵、受精 卵、精子およびその始原細胞を含む胚芽細胞などに対し て、好ましくは、非ヒト哺乳動物の発生における胚発生 の段階(さらに好ましくは、単細胞または受精卵細胞の 段階でかつ一般に8細胞期以前)に、リン酸カルシウム 法、電気パルス法、リポフェクション法、凝集法、マイ クロインジェクション法、パーティクルガン法、DEA Eーデキストラン法などにより目的とするDNAを導入 することによって作出することができる。また、該DN A導入方法により、体細胞、生体の臓器、組織細胞など に目的とする本発明の外来性DNAを導入し、細胞培 養、組織培養などに利用することもでき、さらに、これ ら細胞を上述の胚芽細胞と公知の細胞融合法により融合 させることにより本発明のDNA導入動物を作出するこ ともできる。非ヒト哺乳動物としては、例えば、ウシ、 ブタ、ヒツジ、ヤギ、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモッ ト、ハムスター、マウス、ラットなどが用いられる。な かでも、病体動物モデル系の作成の面から個体発生およ び生物サイクルが比較的短く、また、繁殖が容易なゲッ 歯動物、とりわけマウス(例えば、純系として、C57 BL/6系統,DBA2系統など、交雑系として、B6 C3F₁系統,BDF₁系統,B6D2F₁系統,BAL B/c系統、ICR系統など)またはラット(例えば、 Wistar, SDなど)などが好ましい。哺乳動物に おいて発現しうる組換えベクターにおける「哺乳動物」 としては、上記の非ヒト哺乳動物の他にヒトなどがあげ られる。

【0057】本発明の外来性DNAとは、非ヒト哺乳動物が本来有している本発明のDNAではなく、いったん

哺乳動物から単離・抽出された本発明のDNAをいう。 本発明の変異DNAとしては、元の本発明のDNAの塩 基配列に変異(例えば、突然変異など)が生じたもの、 具体的には、塩基の付加、欠損、他の塩基への置換など が生じたDNAなどが用いられ、また、異常DNAも含 まれる。該異常DNAとしては、異常な本発明のタンパ ク質を発現させるDNAを意味し、例えば、正常な本発 明のタンパク質の機能を抑制するタンパク質を発現させ るDNAなどが用いられる。本発明の外来性DNAは、 対象とする動物と同種あるいは異種のどちらの哺乳動物 由来のものであってもよい。本発明のDNAを対象動物 に導入するにあたっては、該DNAを動物細胞で発現さ せうるプロモーターの下流に結合したDNAコンストラ クトとして用いるのが一般に有利である。例えば、本発 明のヒトDNAを導入する場合、これと相同性が高い本 発明のDNAを有する各種哺乳動物(例えば、ウサギ、 イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウス など) 由来のDNAを発現させうる各種プロモーターの 下流に、本発明のヒトDNAを結合したDNAコンスト ラクト(例、ベクターなど)を対象哺乳動物の受精卵、 例えば、マウス受精卵へマイクロインジェクションする ことによって本発明のDNAを高発現するDNA導入哺 乳動物を作出することができる。

【0058】本発明のタンパク質の発現ベクターとして は、大腸菌由来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミ ド、酵母由来のプラスミド、入ファージなどのバクテリ オファージ、モロニー白血病ウィルスなどのレトロウィ ルス、ワクシニアウィルスまたはバキュロウィルスなど の動物ウイルスなどが用いられる。なかでも、大腸菌由 来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミドまたは酵母由 来のプラスミドなどが好ましく用いられる。上記のDN A発現調節を行なうプロモーターとしては、例えば、 (i) ウイルス(例、シミアンウイルス、サイトメガロ ウイルス、モロニー白血病ウイルス、JCウイルス、乳 癌ウイルス、ポリオウイルスなど)に由来するDNAの プロモーター、(ii)各種哺乳動物(ヒト、ウサギ、イ ヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスな ど)由来のプロモーター、例えば、アルブミン、インス リンII、ウロプラキンII、エラスターゼ、エリスロ ポエチン、エンドセリン、筋クレアチンキナーゼ、グリ ア線維性酸性タンパク質、グルタチオンS-トランスフ ェラーゼ、血小板由来成長因子 B 、ケラチン K 1 , K 1 OおよびK 1 4、コラーゲン I 型および I I 型、サイク リックAMP依存タンパク質キナーゼβIサブユニッ ト、ジストロフィン、酒石酸抵抗性アルカリフォスファ ターゼ、心房ナトリウム利尿性因子、内皮レセプターチ ロシンキナーゼ(一般にTie2と略される)、ナトリ ウムカリウムアデノシン3リン酸化酵素(Na,K-A TPase)、ニューロフィラメント軽鎖、メタロチオ ネイン I および I I A、メタロプロティナーゼ1組織イ

ンヒビター、MHCクラスI抗原(H-2L)、H-r as、レニン、ドーパミンβー水酸化酵素、甲状腺ペル オキシダーゼ (TPO)、ポリペプチド鎖延長因子1α $(EF-1\alpha)$ 、 β アクチン、 α および β ミオシン重 鎖、ミオシン軽鎖1および2、ミエリン基礎タンパク 質、チログロブリン、Thy-1、免疫グロブリン、H 鎖可変部(VNP)、血清アミロイドPコンポーネン ト、ミオグロビン、トロポニンC、平滑筋αアクチン、 プレプロエンケファリンA、バソプレシンなどのプロモ ーターなどが用いられる。なかでも、全身で高発現する ことが可能なサイトメガロウイルスプロモーター、ヒト ポリペプチド鎖延長因子 1α ($EF-1\alpha$)のプロモー ター、ヒトおよびニワトリβ*アクチン*プロモーターなど が好適である。上記ベクターは、DNA導入哺乳動物に おいて目的とするmRNAの転写を終結する配列(一般 にターミネターと呼ばれる)を有していることが好まし く、例えば、ウイルス由来および各種哺乳動物由来の各 DNAの配列を用いることができ、好ましくは、シミア ンウイルスのSV40ターミネターなどが用いられる。 【0059】その他、目的とする外来性DNAをさらに 高発現させる目的で各DNAのスプライシングシグナ ル、エンハンサー領域、真核DNAのイントロンの一部 などをプロモーター領域の5'上流、プロモーター領域 と翻訳領域間あるいは翻訳領域の3.下流に連結するこ とも目的により可能である。正常な本発明のタンパク質 の翻訳領域は、ヒトまたは各種哺乳動物(例えば、ウサ ギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マ ウスなど) 由来の肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞 由来DNAおよび市販の各種ゲノムDNAライブラリー よりゲノムDNAの全てあるいは一部として、または肝 臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来RNAより公知・ の方法により調製された相補DNAを原料として取得す ることが出来る。また、外来性の異常DNAは、上記の 細胞または組織より得られた正常なポリペプチドの翻訳 領域を点突然変異誘発法により変異した翻訳領域を作製 することができる。該翻訳領域は導入動物において発現 しうるDNAコンストラクトとして、前記のプロモータ 一の下流および所望により転写終結部位の上流に連結さ せる通常のDNA工学的手法により作製することができ る。受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの導 入は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞のすべてに 存在するように確保される。DNA導入後の作出動物の 胚芽細胞において、本発明の外来性DNAが存在するこ とは、作出動物の後代がすべて、その胚芽細胞および体 細胞のすべてに本発明の外来性DNAを保持することを 意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の 動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞のすべてに本発 明の外来性DNAを有する。本発明の外来性正常DNA を導入した非ヒト哺乳動物は、交配により外来性DNA を安定に保持することを確認して、該DNA保有動物と

して通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。受精 卵細胞段階における本発明の外来性DNAの導入は、対 象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに過剰に存在 するように確保される。DNA導入後の作出動物の胚芽 細胞において本発明の外来性DNAが過剰に存在するこ とは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞 の全てに本発明の外来性DNAを過剰に有することを意 味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動 物の子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の 外来性DNAを過剰に有する。導入DNAを相同染色体 の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の 動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを過 剰に有するように繁殖継代することができる。

【0060】本発明の正常DNAを有する非ヒト哺乳動 物は、本発明の正常DNAが高発現させられており、内 在性の正常DNAの機能を促進することにより最終的に 本発明のタンパク質の機能亢進症を発症することがあ り、その病態モデル動物として利用することができる。 例えば、本発明の正常DNA導入動物を用いて、本発明 のタンパク質の機能亢進症や、本発明のタンパク質が関 連する疾患の病態機序の解明およびこれらの疾患の治療 方法の検討を行なうことが可能である。また、本発明の 外来性正常DNAを導入した哺乳動物は、遊離した本発 明のタンパク質の増加症状を有することから、本発明の タンパク質に関連する疾患に対する治療薬のスクリーニ ング試験にも利用可能である。一方、本発明の外来性異 常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、交配により外来性 DNAを安定に保持することを確認して該DNA保有動 物として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。 さらに、目的とする外来DNAを前述のプラスミドに組 み込んで原科として用いることができる。プロモーター とのDNAコンストラクトは、通常のDNA工学的手法 によって作製することができる。受精卵細胞段階におけ る本発明の異常DNAの導入は、対象哺乳動物の胚芽細 胞および体細胞の全てに存在するように確保される。D NA転移後の作出動物の胚芽細胞において本発明の異常 DNAが存在することは、作出動物の子孫が全てその胚 芽細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有す ることを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだ この種の動物の子孫は、その胚芽細胞および体細胞の全 てに本発明の異常DNAを有する。導入DNAを相同染 色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌 雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNA を有するように繁殖継代することができる。

【0061】本発明の異常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、本発明の異常DNAが高発現させられており、内在性の正常DNAの機能を阻害することにより最終的に本発明のタンパク質の機能不活性型不応症となることがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の異常DNA導入動物を用いて、本

発明のタンパク質の機能不活性型不応症の病態機序の解 明およびこの疾患を治療方法の検討を行なうことが可能 である。また、具体的な利用可能性としては、本発明の 異常DNA高発現動物は、本発明のタンパク質の機能不 活性型不応症における本発明の異常タンパク質による正 常タンパク質の機能阻害 (dominant negative作用)を 解明するモデルとなる。また、本発明の外来異常DNA を導入した哺乳動物は、遊離した本発明のタンパク質の 増加症状を有することから、本発明のタンパク質または その機能不活性型不応症に対する治療薬スクリーニング 試験にも利用可能である。また、上記2種類の本発明の DNA導入動物のその他の利用可能性として、例えば、 (i)組織培養のための細胞源としての使用、(ii)本 発明のDNA導入動物の組織中のDNAもしくはRNA を直接分析する、またはDNAにより発現されたポリペ プチド組織を分析することによる、本発明のタンパク質 により特異的に発現あるいは活性化するタンパク質との 関連性についての解析、(iii) DNAを有する組織の 細胞を標準組織培養技術により培養し、これらを使用し て、一般に培養困難な組織からの細胞の機能の研究、 (iv)上記(iii)記載の細胞を用いることによる細胞 の機能を高めるような薬剤のスクリーニング、および (v) 本発明の変異タンパク質を単離精製およびその抗 体作製などが考えられる。さらに、本発明のDNA導入 動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型不応 症などを含む、本発明のタンパク質に関連する疾患の臨 床症状を調べることができ、また、本発明のタンパク質 に関連する疾患モデルの各臓器におけるより詳細な病理 学的所見が得られ、新しい治療方法の開発、さらには、 該疾患による二次的疾患の研究および治療に貢献するこ とができる。また、本発明のDNA導入動物から各臓器 を取り出し、細切後、トリプシンなどのタンパク質分解 酵素により、遊離したDNA導入細胞の取得、その培養 またはその培養細胞の系統化を行なうことが可能であ る。さらに、本発明のタンパク質産生細胞の特定化、ア ポトーシス、分化あるいは増殖との関連性、またはそれ らにおけるシグナル伝達機構を調べ、それらの異常を調 べることなどができ、本発明のタンパク質およびその作 用解明のための有効な研究材料となる。さらに、本発明 のDNA導入動物を用いて、本発明のタンパク質の機能 不活性型不応症を含む、本発明のタンパク質に関連する 疾患の治療薬の開発を行なうために、上述の検査法およ び定量法などを用いて、有効で迅速な該疾患治療薬のス クリーニング法を提供することが可能となる。また、本 発明のDNA導入動物または本発明の外来性DNA発現 ベクターを用いて、本発明のタンパク質が関連する疾患 のDNA治療法を検討、開発することが可能である。 【0062】〔7〕ノックアウト動物

本発明は、本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳

動物胚幹細胞および本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳

動物を提供する。すなわち、本発明は、(1)本発明の DNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞、

(2)該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来の βーガラクトシダーゼ遺伝子)を導入することにより不 活性化された上記(1)記載の胚幹細胞、(3)ネオマ イシン耐性である上記(1)記載の胚幹細胞、(4)非 ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である上記(1)記載の胚幹 細胞、(5)ゲッ歯動物がマウスである上記(4)記載 の胚幹細胞、(6)本発明のDNAが不活性化された該 DNA発現不全非ヒト哺乳動物、(7)該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来のβーガラクトシダーゼ 遺伝子)を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの制 御下で発現しうる上記(6)記載の非ヒト哺乳動物、

(8)非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である上記(6)記 載の非ヒト哺乳動物、(9)ゲッ歯動物がマウスである 上記(8)記載の非ヒト哺乳動物、および(10)上記 (7)記載の動物に、試験化合物を投与し、レポーター 遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDN Aに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合 物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。本発 明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞と は、該非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAに人為的 に変異を加えることにより、DNAの発現能を抑制する か、あるいは該DNAがコードしている本発明のタンパ ク質の活性を実質的に喪失させることにより、DNAが 実質的に本発明のタンパク質の発現能を有さない(以 下、本発明のノックアウトDNAと称することがある) 非ヒト哺乳動物の胚幹細胞(以下、ES細胞と略記す る)をいう。非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のも のが用いられる。

【0063】本発明のDNAに人為的に変異を加える方 法としては、例えば、遺伝子工学的手法により該DNA 配列の一部又は全部の削除、他DNAを挿入または置換 させることによって行なうことができる。これらの変異 により、例えば、コドンの読み取り枠をずらしたり、プ ロモーターあるいはエキソンの機能を破壊することによ り本発明のノックアウトDNAを作製すればよい。本発 明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞 (以下、本発明のDNA不活性化ES細胞または本発明 のノックアウトES細胞と略記する)の具体例として は、例えば、目的とする非ヒト哺乳動物が有する本発明 のDNAを単離し、そのエキソン部分にネオマイシン耐 性遺伝子、ハイグロマイシン耐性遺伝子を代表とする薬 **剤耐性遺伝子、あるいはlacΖ(β-ガラクトシダー** ゼ遺伝子)、cat(クロラムフェニコールアセチルト ランスフェラーゼ遺伝子)を代表とするレポーター遺伝 子等を挿入することによりエキソンの機能を破壊する か、あるいはエキソン間のイントロン部分に遺伝子の転 写を終結させるDNA配列(例えば、polyA付加シ

グナルなど)を挿入し、完全なmRNAを合成できなくすることによって、結果的に遺伝子を破壊するように構築したDNA配列を有するDNA鎖(以下、ターゲッティングベクターと略記する)を、例えば相同組換え法により該動物の染色体に導入し、得られたES細胞について本発明のDNA上あるいはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析あるいはターゲッティングベクター上のDNA配列とターゲッティングベクター作製に使用した本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列をプライマーとしたPCR法により解析し、本発明のノックアウトES細胞を選別することにより得ることができる。

【0064】また、相同組換え法等により本発明のDN Aを不活化させる元のES細胞としては、例えば、前述 のような既に樹立されたものを用いてもよく、また公知 のEvansとKaufmanの方法に準じて新しく樹立したもので もよい。例えば、マウスのES細胞の場合、現在、一般 的には129系のES細胞が使用されているが、免疫学 的背景がはっきりしていないので、これに代わる純系で 免疫学的に遺伝的背景が明らかなES細胞を取得するな どの目的で例えば、C57BL/6マウスやC57BL /6の採卵数の少なさをDBA/2との交雑により改善 したBDF₁マウス (C57BL/6とDBA/2との F₁)を用いて樹立したものなども良好に用いうる。B DF₁マウスは、採卵数が多く、かつ、卵が丈夫である という利点に加えて、C57BL/6マウスを背景に持 つので、これを用いて得られたES細胞は病態モデルマ ウスを作出したとき、C57BL/6マウスとバックク ロスすることでその遺伝的背景をC57BL/6マウス に代えることが可能である点で有利に用い得る。また、 ES細胞を樹立する場合、一般には受精後3.5日目の 胚盤胞を使用するが、これ以外に8細胞期胚を採卵し胚 盤胞まで培養して用いることにより効率よく多数の初期 胚を取得することができる。また、雌雄いずれのES細 胞を用いてもよいが、通常雄のES細胞の方が生殖系列 キメラを作出するのに都合が良い。また、煩雑な培養の 手間を削減するためにもできるだけ早く雌雄の判別を行 なうことが望ましい。ES細胞の雌雄の判定方法として は、例えば、PCR法によりY染色体上の性決定領域の 遺伝子を増幅、検出する方法が、その1例としてあげる ことができる。この方法を使用すれば、従来、核型分析 をするのに約106個の細胞数を要していたのに対し て、1コロニー程度のES細胞数(約50個)で済むの で、培養初期におけるES細胞の第一次セレクションを 雌雄の判別で行なうことが可能であり、早期に雄細胞の 選定を可能にしたことにより培養初期の手間は大幅に削

【0065】また、第二次セレクションとしては、例えば、Gーバンディング法による染色体数の確認等により行うことができる。得られるES細胞の染色体数は正常

減できる。

数の100%が望ましいが、樹立の際の物理的操作等の 関係上困難な場合は、ES細胞の遺伝子をノックアウト した後、正常細胞 (例えば、マウスでは染色体数が2 n =40である細胞)に再びクローニングすることが望ま しい。このようにして得られた胚幹細胞株は、通常その 増殖性は大変良いが、個体発生できる能力を失いやすい ので、注意深く継代培養することが必要である。例え ば、STO繊維芽細胞のような適当なフィーダー細胞上 でLIF(1-10000U/m1)存在下に炭酸ガス 培養器内(好ましくは、5%炭酸ガス、95%空気また は5%酸素、5%炭酸ガス、90%空気)で約37℃で 培養するなどの方法で培養し、継代時には、例えば、ト リプシン/EDTA溶液(通常0.001-0.5%トリ プシン/0.1-5mM EDTA、好ましくは約0.1 %トリプシン/1mM EDTA)処理により単細胞化 し、新たに用意したフィーダー細胞上に播種する方法な どがとられる。このような継代は、通常1-3日毎に行 なうが、この際に細胞の観察を行い、形態的に異常な細 胞が見受けられた場合はその培養細胞は放棄することが 望まれる。ES細胞は、適当な条件により、高密度に至 るまで単層培養するか、または細胞集塊を形成するまで 浮遊培養することにより、頭頂筋、内臓筋、心筋などの 種々のタイプの細胞に分化させることが可能であり〔M. J. Evans及びM. H. Kaufman, ネイチャー (Nature) 第 292巻、154頁、1981年; G. R. Martin プロシーディン グス・オブ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエン ス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.) 第78巻、7634頁、1981年; T. C. Doetschmanら、ジャー ナル・オブ・エンブリオロジー・アンド・エクスペリメ ンタル・モルフォロジー、第87巻、27頁、1985年〕、本 発明のES細胞を分化させて得られる本発明のDNA発 現不全細胞は、インビトロにおける本発明のタンパク質 の細胞生物学的検討において有用である。本発明のDN A発現不全非ヒト哺乳動物は、該動物のmRNA量を公 知方法を用いて測定して間接的にその発現量を比較する ことにより、正常動物と区別することが可能である。該 非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられ 3.

【0066】本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、例えば、前述のようにして作製したターゲッティングベクターをマウス胚幹細胞またはマウス卵細胞に導入し、導入によりターゲッティングベクターの本発明のDNAが不活性化されたDNA配列が遺伝子相同組換えにより、マウス胚幹細胞またはマウス卵細胞の染色体上の本発明のDNAと入れ換わる相同組換えをさせることにより、本発明のDNAをノックアウトさせることができる。本発明のDNAがノックアウトされた細胞は、本発明のDNA上またはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析またはターゲッティングベクター上のDNA配列と、ターゲッティング

ベクターに使用したマウス由来の本発明のDNA以外の 近傍領域のDNA配列とをプライマーとしたPCR法に よる解析で判定することができる。非ヒト哺乳動物胚幹 細胞を用いた場合は、遺伝子相同組換えにより、本発明 のDNAが不活性化された細胞株をクローニングし、そ の細胞を適当な時期、例えば、8細胞期の非ヒト哺乳動 物胚または胚盤胞に注入し、作製したキメラ胚を偽妊娠 させた該非ヒト哺乳動物の子宮に移植する。作出された 動物は正常な本発明のDNA座をもつ細胞と人為的に変 異した本発明のDNA座をもつ細胞との両者から構成さ れるキメラ動物である。該キメラ動物の生殖細胞の一部 が変異した本発明のDNA座をもつ場合、このようなキ メラ個体と正常個体を交配することにより得られた個体 群より、全ての組織が人為的に変異を加えた本発明のD NA座をもつ細胞で構成された個体を、例えば、コート カラーの判定等により選別することにより得られる。こ のようにして得られた個体は、通常、本発明のタンパク 質のヘテロ発現不全個体であり、本発明のタンパク質の ヘテロ発現不全個体同志を交配し、それらの産仔から本 発明のタンパク質のホモ発現不全個体を得ることができ る。卵細胞を使用する場合は、例えば、卵細胞核内にマ イクロインジェクション法でDNA溶液を注入すること によりターゲッティングベクターを染色体内に導入した トランスジェニック非ヒト哺乳動物を得ることができ、 これらのトランスジェニック非ヒト哺乳動物に比べて、 遺伝子相同組換えにより本発明のDNA座に変異のある ものを選択することにより得られる。このようにして本 発明のDNAがノックアウトされている個体は、交配に より得られた動物個体も該DNAがノックアウトされて いることを確認して通常の飼育環境で飼育継代を行なう ことができる。さらに、生殖系列の取得および保持につ いても常法に従えばよい。すなわち、該不活化DNAの 保有する雌雄の動物を交配することにより、該不活化D NAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取 得しうる。得られたホモザイゴート動物は、母親動物に 対して、正常個体1,ホモザイゴート複数になるような 状態で飼育することにより効率的に得ることができる。 ヘテロザイゴート動物の雌雄を交配することにより、該 不活化DNAを有するホモザイゴートおよびヘテロザイ ゴート動物を繁殖継代する。本発明のDNAが不活性化 された非ヒト哺乳動物胚幹細胞は、本発明のDNA発現 不全非ヒト哺乳動物を作出する上で、非常に有用であ る。また、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、 本発明のタンパク質により誘導され得る種々の生物活性 を欠失するため、本発明のタンパク質の生物活性の不活 性化を原因とする疾病のモデルとなり得るので、これら の疾病の原因究明及び治療法の検討に有用である。

【0067】〔7a〕本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物のスクリーニング方法

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のD NAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予 防効果を有する化合物のスクリーニングに用いることが できる。すなわち、本発明は、本発明のDNA発現不全 非ヒト哺乳動物に試験化合物を投与し、該動物の変化を 観察・測定することを特徴とする、本発明のDNAの欠 損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果を 有する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供 する。該スクリーニング方法において用いられる本発明 のDNA発現不全非ヒト哺乳動物としては、前記と同様 のものがあげられる。試験化合物としては、例えば、ペ プチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合 物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽 出液、血漿などがあげられ、これら化合物は新規な化合 物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。具 体的には、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を、 試験化合物で処理し、無処理の対照動物と比較し、該動 物の各器官、組織、疾病の症状などの変化を指標として 試験化合物の治療・予防効果を試験することができる。 試験動物を試験化合物で処理する方法としては、例え ば、経口投与、静脈注射などが用いられ、試験動物の症 状、試験化合物の性質などにあわせて適宜選択すること ができる。また、試験化合物の投与量は、投与方法、試 験化合物の性質などにあわせて適宜選択することができ る。

【0068】例えば、過敏性腸症候群に対して予防・治療効果を有する化合物のスクリーニングをする場合、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に試験化合物を投与し、該動物の拘束ストレスに対する排便量変化などを経時的に測定する。該スクリーニング方法を用いて得られる化合物は、上記した試験化合物から選ばれた化合物であり、本発明のタンパク質の欠損や損傷などによって引き起こされる疾患に対して予防・治療効果を有するので、該疾患に対する安全で低毒性な予防・治療剤などの医薬として使用することができる。さらに、上記スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に用いることができる。

【0069】該スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、該化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸など)や塩基(例、アルカリ金属など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前記した本発明のタンパク質を含有する医薬と同様にして製

造することができる。このようにして得られる製剤は、 安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたはその他の 哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサ ギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルな ど)に対して投与することができる。該化合物またはそ の塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなど により差異はあるが、例えば、該化合物を経口投与する 場合、一般的に成人(体重60kgとして)の消化器疾 患(例、過敏性腸症候群)の患者においては、一日につ き該化合物を約0.1~100mg、好ましくは約1. 0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与 する。非経口的に投与する場合は、該化合物の1回投与 量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例え ば、該化合物を注射剤の形で通常成人(60kgとし て)の消化器疾患の患者に投与する場合、一日につき該 化合物を約0.01~30mg程度、好ましくは約0. 1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg 程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の 動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与する ことができる。

【0070】〔7b〕本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物のスクリーニング方法

本発明は、本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。上記スクリーニング方法を提供する。上記スクリーニング方法を提供する。上記スクリーニング方法をおいて、本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物の中でも、本発明のDNAがレポーター遺伝子を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本のものが用いられる。試験化合物としては、前記と同様のものがあげられる。レポーター遺伝子としては、前記と同様のものが用いられ、βーガラクトシダーゼ遺伝子はからのが用いられ、βーガラクトシダーゼ遺伝子は、可溶性アルカリフォスファターゼ遺伝子またはルシフェラーゼ遺伝子などが好適である。

【0071】本発明のDNAをレポーター遺伝子で置換された本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物では、レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの支配下に存在するので、レポーター遺伝子がコードする物質の発現をトレースすることにより、プロモーターの活性を検出することができる。例えば、本発明のタンパク質をコードするDNA領域の一部を大腸菌由来のβーガラクトシダーゼ遺伝子(1acZ)で置換している場合、本来、本発明のタンパク質の発現する組織で、本発明のタンパク質の代わりにβーガラクトシダーゼが発現する。従って、例えば、5ーブロモー4ークロロー3ーインドリルーβーガラクトピラノシド(Xーgal)

のようなβ - ガラクトシダーゼの基質となる試薬を用いて染色することにより、簡便に本発明のタンパク質の動物生体内における発現状態を観察することができる。具体的には、本発明のタンパク質欠損マウスまたはその組織切片をグルタルアルデヒドなどで固定し、リン酸緩慢生理食塩液(PBS)で洗浄後、X - galを含む染色液で、室温または37℃付近で、約30分ないし1時間反応させた後、組織標本を1mM EDTA/PBS溶液で洗浄することによって、β - ガラクトシダーゼ反応を停止させ、星色を観察すればよい。また、常法に従い、1acZをコードするmRNAを検出してもよい。上記スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、上記した試験化合物から選ばれた化合物であり、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物である。

【0072】該スクリーニング方法で得られた化合物は 塩を形成していてもよく、該化合物の塩としては、生理 学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有 機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に 許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、 例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、 硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ 酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、 酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタン スルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用 いられる。本発明のDNAに対するプロモーター活性を 促進する化合物またはその塩は、本発明のタンパク質の 発現を促進し、該タンパク質の機能を促進することがで きるので、例えば消化器疾患(例、過敏性腸症候群、潰 瘍性大腸炎、クローン病、虚血性大腸炎、胃炎、消化性 潰瘍、直腸炎など);血液疾患(例、白血病、白血球減 少症など); 脾臓疾患(例、脾機能亢進症、脾腫性症候 群など);膵臓疾患(例、膵炎など);腎臓疾患(例、 腎炎、腎不全など);中枢神経系疾患(例、アルツハイ マー病、パーキンソン症候群、精神分裂病など);炎症 性疾患〔例、自己免疫疾患(例、重症筋無力症、糸球体 腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン 抵抗性糖尿病、慢性関節リウマチ、全身性エリテマトー デスなど)、アレルギー疾患(例、気管支喘息、花粉 症、アレルギー性鼻炎、アナフィラキシーショック、ア トピー性皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫不全(例、白血 球異常、脾機能不全または胸腺異常にともなう免疫不全 など)、慢性閉塞性肺疾患など〕または癌(例えば、肺 癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺 癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸 癌、膵臓癌など)などの予防・治療剤などの医薬として 有用である。

【0073】また、本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物またはその塩は、本発明のタンパク質の発現を阻害し、該タンパク質の機能を阻害する

ことができるので、例えば消化器疾患(例、過敏性腸症 候群、潰瘍性大腸炎、クローン病、虚血性大腸炎、胃 炎、消化性潰瘍、直腸炎など);血液疾患(例、白血 病、白血球減少症など);脾臓疾患(例、脾機能亢進 症、脾腫性症候群など);膵臓疾患(例、膵炎など); 腎臓疾患(例、腎炎、腎不全など);中枢神経系疾患 (例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分 裂病など);炎症性疾患〔例、自己免疫疾患(例、重症 筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症 候群、インスリン抵抗性糖尿病、慢性関節リウマチ、全 身性エリテマトーデスなど)、アレルギー疾患(例、気 管支喘息、花粉症、アレルギー性鼻炎、アナフィラキシ ーショック、アトピー性皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫 不全(例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にと もなう免疫不全など)、慢性閉塞性肺疾患など〕または 癌(例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵 巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結 腸癌、直腸癌、膵臓癌など)などの予防・治療剤などの 医薬として有用である。さらに、上記スクリーニングで 得られた化合物から誘導される化合物も同様に用いるこ とができる。該スクリーニング方法で得られた化合物ま たはその塩を含有する医薬は、前記した本発明のタンパ ク質またはその塩を含有する医薬と同様にして製造する ことができる。このようにして得られる製剤は、安全で 低毒性であるので、例えば、ヒトまたはその他の哺乳動 物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒ ツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)に対 して投与することができる。該化合物またはその塩の投 与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差 異はあるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモー ター活性を促進する化合物を経口投与する場合、一般的 に成人(体重60kgとして)の消化器疾患患者におい ては、一日につき該化合物を約0.1~100mg、好 ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0 ~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化 合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても 異なるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモータ 一活性を促進する化合物を注射剤の形で通常成人(60 kgとして)の消化器疾患(例、過敏性腸症候群)患者 に投与する場合、一日につき該化合物を約0.01~3 Omg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より 好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投 与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg 当たりに換算した量を投与することができる。

【0074】一方、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物を経口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして)の消化器疾患患者においては、一日につき該化合物を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合

は、該化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などに よっても異なるが、例えば、本発明のDNAに対するプ ロモーター活性を阻害する化合物を注射剤の形で通常成 人(60kgとして)の消化器疾患(例、過敏性腸症候 群)患者に投与する場合、一日につき該化合物を約0. 01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程 度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射 により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、 60kg当たりに換算した量を投与することができる。 このように、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物 は、本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進 または阻害する化合物またはその塩をスクリーニングす る上で極めて有用であり、本発明のDNA発現不全に起 因する各種疾患の原因究明または予防・治療薬の開発に 大きく貢献することができる。また、本発明のタンパク 質のプロモーター領域を含有するDNAを使って、その 下流に種々のタンパクをコードする遺伝子を連結し、こ れを動物の卵細胞に注入していわゆるトランスジェニッ ク動物(遺伝子導入動物)を作出すれば、特異的にその ポリペプチドを合成させ、その生体での作用を検討する ことも可能となる。さらに上記プロモーター部分に適当 なレポーター遺伝子を結合させ、これが発現するような 細胞株を樹立すれば、本発明のタンパク質そのものの体 内での産生能力を特異的に促進もしくは抑制する作用を 持つ低分子化合物の探索系として使用できる。

【0075】本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければし体を示すものとする。

DNA : デオキシリボ核酸c DNA : 相補的デオキシリボ核酸

A : アデニン
T : チミン
G : グアニン
C : シトシン
RNA : リボ核酸

 mRNA
 : メッセンジャーリボ核酸

 dATP
 : デオキシアデノシン三リン酸

 dTTP
 : デオキシチミジン三リン酸

 dGTP
 : デオキシグアノシン三リン酸

 dCTP
 : デオキシシチジン三リン酸

ATP: アデノシン三リン酸EDTA: エチレンジアミン四酢酸SDS: ドデシル硫酸ナトリウム

Gly:グリシン Ala:アラニン Val:パリン Leu:ロイシン

Ile:イソロイシン

Ser:セリン

Thr : スレオニン

Cys:システイン

Met:メチオニン

Glu:グルタミン酸

Asp:アスパラギン酸

Lys:リジン

Arg: アルギニン

His: ヒスチジン

Phe:フェニルアラニン

Tyr:チロシン

Trp: トリプトファン

Pro:プロリン

Asn:アスパラギン

Gln:グルタミン

pGlu:ピログルタミン酸

【0076】また、本明細書中で繁用される置換基、保

護基および試薬を下記の記号で表記する。

Me:メチル基Et:エチル基Bu:ブチル基

Ph:フェニル基

TC: チアゾリジン-4(R)-カルボキサミド基

Tos: pートルエンスルフォニル

CHO : ホルミルBzl : ベンジル

 Cl_2-Bzl : 2, 6-ij

Bom : ベンジルオキシメチル

Z : ベンジルオキシカルボニル

Boc: tープトキシカルボニル

DNP : ジニトロフェニル

Trt: トリチル

Bum: tープトキシメチル

Fmoc: N-9-フルオレニルメトキシカルボニル

HOBt : 1-ヒドロキシベンズトリアゾール

HOOBt: 3,4-ジヒドロー3-ヒドロキシー4-オキソー

1,2,3-ベンゾトリアジン

HONB: 1-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド

DCC: N, N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド

【0077】本願明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

〔配列番号:1〕実施例1で取得した416アミノ酸の ヒトTCH174タンパク質のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:2〕配列番号:1で表されるアミノ酸配列を有するヒトTCH174タンパク質をコードするDNAの塩基配列を示す。

〔配列番号:3〕実施例2で用いられたプライマーA9 の塩基配列を示す。

〔配列番号:4〕実施例2で用いられたプライマーB1 1の塩基配列を示す。

〔配列番号:5〕実施例2で用いられたTaqManプロープT1の塩基配列を示す。

〔配列番号:6〕実施例1で用いられたプライマーA8 の塩基配列を示す。

〔配列番号:7〕実施例1で用いられたプライマーB1 0の塩基配列を示す。 〔配列番号:8〕実施例1で用いられたプライマーSP6の塩基配列を示す。

〔配列番号:9〕実施例1で用いられたプライマーT7 の塩基配列を示す。

〔配列番号:10〕実施例1で用いられたプライマーA 3の塩基配列を示す。

〔配列番号:11〕実施例1で用いられたプライマーF 1の塩基配列を示す。

〔配列番号:12〕実施例1で用いられたプライマーB 1の塩基配列を示す。

〔配列番号:13〕実施例1で用いられたプライマーB 3の塩基配列を示す。

〔配列番号:14〕実施例1で用いられたプライマーR 1の塩基配列を示す。

〔配列番号:15〕実施例1で取得したヒトTCH17 4全長遺伝子を含むcDNAの塩基配列を示す。

〔配列番号:16〕実施例3で取得した269アミノ酸

のマウスTCH174タンパク質断片のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:17〕実施例3で取得したマウスTCH174タンパク質断片をコードするDNAの塩基配列を示す

〔配列番号:18〕実施例3で用いられたプライマーm A1の塩基配列を示す。

〔配列番号:19〕実施例3で用いられたプライマーm B1の塩基配列を示す。

〔配列番号:20〕実施例4で用いられたプライマーm TFの塩基配列を示す。

〔配列番号:21〕実施例4で用いられたプライマーm TRの塩基配列を示す。

〔配列番号:22〕実施例4で用いられたTaqManプローブmT1の塩基配列を示す。

【0078】後述の実施例1で得られた形質転換体エシェリヒア・コリ(Escherichia coli) TOP10/pCR-BluntII-TCH174 は、2001年9月13日から茨城県つくば市東1丁目 1番地1 中央第6の独立行政法人産業技術総合研究所特許生物寄託センターに受託番号FERM BP-7735として、2001年8月29日から大阪府大阪市淀川区十三本町2-17-85、財団法人・発酵研究所(IFO)に受託番号IFO 16691として寄託されている。

[0079]

【実施例】以下に実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。なお、大腸菌を用いての遺伝子操作法は、モレキュラー・クローニング(Molecular cloning)に記載されている方法に従った。

実施例1

ヒトTCH174遺伝子cDNAのクローニング 2種のプライマーDNA、プライマーA8(配列番号: 6) およびプライマーB10(配列番号:7) を用い て、ヒト小腸cDNA library (宝酒造社製) に対してPyrobest DNA Polymerase(宝酒造社製)により PCRを行い、プラスミドクローンpCR-Blunt II-TCH174の2クローン#1、および#2を得 た。これをプライマーDNA(プライマーSP6(配列) 番号:8)、プライマーT7(配列番号:9)、プライ マーA 3 (配列番号: 10) 、プライマーF 1 (配列) 番号:11)、プライマーB1(配列番号:12)、プ ライマーB3(配列番号:13)、プライマーR1(配 列番号:14)]およびBigDye Termina tor Cycle Sequencing Kit (アプライドバイオシステムズ社製)を用いて反応を行 い、挿入されているcDNA断片の塩基配列をDNAシ ークエンサーABI PRISM 3100 DNAア ナライザ(アプライドバイオシステムズ社製)を用いて

決定した。その結果、取得した2クローンは同一のDN A断片を含んでおり1268個の塩基配列を有していた (配列番号:15)。該cDNA断片には416個のア ミノ酸配列(配列番号:1)がコードされており(配列 番号:2)、該アミノ酸配列を有するタンパク質を、ヒ トTCH174タンパク質と命名した。該cDNA断片 を含むプラスミドを有する形質転換体を、エシェリヒア ·コリ(Escherichia coli) TOP1 0/pCR-BluntII-TCH174と命名し た。Blast P[ヌクレイック アシッド リサー チ(Nucleic Acids Res.)第25 巻、3389頁、1997年]を用いてowlに対して ホモロジー検索を行ったところ、該CDNAは糖ヌクレ オチドトランスポータに属する新規遺伝子であることが 判明した(図1および図2)。ヒトで報告されているU DP-グルクロン酸/UDP-N-アセチルガラクトサ ミン・デュアル・トランスポータ (UDP-glucuronic aci d/UDP-N-acetylgalactosamine dual transpoter) [FEB S Letters、第495巻、87頁(2001)] とは塩 基レベルで42%、アミノ酸レベルで30%の相同性を 示した。

【0080】実施例2

ヒトTCH174遺伝子産物の組織分布の解析 THC174の配列から設計した、2種のプライマーD NA、プライマーA9(配列番号:3)およびプライマ -B11(配列番号:4)と、TaqManプロープT 1 (配列番号:5)を用いて、ヒトの各組織(心臓、 脳、胎盤、肺、肝臓、骨格筋、腎臓、膵臓、脾臓、胸 腺、前立腺、精巣、卵巣、小腸、大腸、末梢血白血球) のcDNA (Human MTC panel I、およびHuman MTC pan el II: クロンテック社製) におけるTCH174の発 現量をTagMan PCRにより測定した。反応はTagMan Unive rsal PCR Master Mix (アプライドバイオシステムズ社 製)を用いて、ABI PRISM 7900 sequence detection sy stem (アプライドバイオシステムズ社製)にて、最初5 0℃2分間、さらに95℃10分間おいた後で、95℃ で15秒、60℃で1分を1反応サイクルとして40サ イクル繰り返し、同時に検出を行った。結果を図3に示 す。ヒトTCH174遺伝子産物(mRNA)は脳、胎 盤、肺、肝臓、骨格筋、腎臓、膵臓、脾臓、精巣、末梢 白血球で僅かに、また小腸でも若干の発現が見られ、大 腸で最も強い発現を示した。

【0081】実施例3

マウスTCH174遺伝子断片 c D N A の取得 2種のプライマーD N A、プライマーm A 1 (配列番号:18) およびプライマーm B 1 (配列番号:19) を用いて、マウス脳Marathon-Ready cDNA (クロンテック社製) に対して、Advantage 2 DNA Polymerase (クロンテック社製) により、以下の条件(1)~(3)でPCRを行った。

- (1)95℃1分間
- (2) 95℃30秒間-68℃3分間を35サイクル
- (3)68℃3分間

得られた増幅産物をゲル電気泳動後、約0.8kbの断 片を切り出し、QIAquick Gel Extraction Kit (キアゲ ン社製)を用いて精製した。これをプライマーDNA、 プライマーmA1(配列番号:18)およびプライマー mB1 (配列番号:19)およびBigDye Terminator Cy cle Sequencing Kit (アプライドバイオシステムズ社 製)を用いて反応を行い、PCR増幅産物の塩基配列をDNA シークエンサーABI PRISM 3100 DNAアナライザ(アプラ イドバイオシステムズ社製)を用いて決定した。その結 果、809個の塩基配列が明らかになった(配列番号:1 7)。該cDNA断片には269個のアミノ酸配列(配列) 番号:16)がコードされていた。Blast P[ヌ クレイック アシッド リサーチ (Nucleic Acids Re s.) 第25巻、3389頁、1997年] を用いてow 1に対してホモロジー検索を行ったところ、該 c D N A 断片はハエで報告されている糖ヌクレオチドトランスポ ータであるUDP-sugar transporter (UST74c) [Nat. Ce 11 Biol.、第3巻、816頁、2001年]とは塩基レベルで29 %、アミノ酸レベルで23%の相同性を示した。該cDN A断片は、ヒトTCH174とは塩基レベルで92%、アミノ酸 レベルで99%の相同性を示し、該 c D N A 断片がヒトT CH174のマウスオルソログの一部分の配列をコード していることが判明した(図4)。

【0082】実施例4

マウスTCH174遺伝子産物の7週齢BALB/cマウスにおける組織分布の解析

7週齢BALB/ cマウスの各組織(坐骨神経、卵巣、 皮膚、空回腸、盲腸、結腸、気管、骨格筋、直腸、前 胃、前立腺、精巣、腎臓、十二指腸、子宮、脾臓、眼 球、胸腺、後胃、膵臓、心臓、肺、肝臓、海馬、脊髄、 延髄、小脳、大脳、骨髄;1-10匹分。卵巣および子宮以 外は雄)より、RNeasy Mini Kit(キアゲン社製)を用 いてtotal RNAを調製した。調製したtotal RNA に対し てTagMan Revease Transcription Reagents (アプライ ドバイオシステムズ社製)を用いて逆転写反応を行いcD NAを調製した。これについて、実施例3で取得したマウ スTCH174断片の配列から設計した、2種のプライ マーDNA、プライマーmTF(配列番号:20)およ びプライマーmTR(配列番号:21)と、TaqManプロ ーブmT1(配列番号:22)を用いて、マウスTCH 174の発現量(コピー数)をTaqMan PCRにより測定し た。同じcDNAについてTaqMan Rodent GAPDH Control Re agents VIC Probe (アプライドバイオシステムズ社製) を用いてrodent GAPDHの発現量(コピー数)も測定し た。反応はTaqMan Universal PCR Master Mix(アプラ イドバイオシステムズ社製)を用いて、ABI PRISM 7900 sequence detection system (アプライドバイオシステ ムズ社製)にて、最初50℃2分間、さらに95℃10分間おいた後で、95℃で15秒、60℃で1分を1反応サイクルとして40サイクル繰り返し、同時に検出を行った。結果を図5に示す。マウスTCH174遺伝子産物(mRNA)は7週齢BALB/cマウスの各組織においては、大脳、脊髄、延髄、骨髄、前立腺、直腸、脾臓で高い発現が見られた。

[0083]

【発明の効果】配列番号:1で表されるアミノ酸配列と 同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタ ンパク質は、例えば消化器疾患(例、過敏性腸症候群、 潰瘍性大腸炎、クローン病、虚血性大腸炎、胃炎、消化 性潰瘍、直腸炎など);血液疾患(例、白血病、白血球 減少症など);脾臓疾患(例、脾機能亢進症、脾腫性症 候群など); 膵臓疾患(例、膵炎など); 腎臓疾患 (例、腎炎、腎不全など);中枢神経系疾患(例、アル ツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病な ど);炎症性疾患〔例、自己免疫疾患(例、重症筋無力 症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、 インスリン抵抗性糖尿病、慢性関節リウマチ、全身性エ リテマトーデスなど)、アレルギー疾患(例、気管支喘 息、花粉症、アレルギー性鼻炎、アナフィラキシーショ ック、アトピー性皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫不全 (例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にともな う免疫不全など)、慢性閉塞性肺疾患など〕または癌 (例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣 癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宫頸部癌、結腸 癌、直腸癌、膵臓癌など)などの診断マーカー等として 有用であり、該タンパク質を用いるスクリーニング法に より得られる該タンパク質の活性を促進または阻害する 化合物、該タンパク質遺伝子の発現を促進または阻害す る化合物などは、例えば、消化器疾患(例、過敏性腸症 候群、潰瘍性大腸炎、クローン病、虚血性大腸炎、胃 炎、消化性潰瘍、直腸炎など);血液疾患(例、白血 病、白血球減少症など);脾臓疾患(例、脾機能亢進 症、脾腫性症候群など);膵臓疾患(例、膵炎など); 腎臓疾患(例、腎炎、腎不全など);中枢神経系疾患 (例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分 裂病など);炎症性疾患〔例、自己免疫疾患(例、重症 筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症 候群、インスリン抵抗性糖尿病、慢性関節リウマチ、全 身性エリテマトーデスなど)、アレルギー疾患(例、気 管支喘息、花粉症、アレルギー性鼻炎、アナフィラキシ ーショック、アトピー性皮膚炎など)、胸腺疾患、免疫 不全(例、白血球異常、脾機能不全または胸腺異常にと もなう免疫不全など)、慢性閉塞性肺疾患など〕または 癌(例えば、肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵 巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結 **腸癌、直腸癌、膵臓癌など)などの予防・治療剤として** 安全に使用することができる。

[0084]

【配列表】

	SEQUENCE LISTING										
<110> Takeda	a Chemic	al Indu	strie	s, Li	td.						
<120> Novel	Protein	and it	s DNA								
<130> P02-01	110										
<150> JP 200	01-28201	3									
<151> 2001-0	09-17										
<150> JP 200	01-30686	1									
<151> 2001-1	10-02		•								
<160> 22		•						•			
<210> 1											
<211> 416											
<212> PRT											
<213> Human											
<400> 1											
Met Arg Gln	Leu Cys	Arg Gl	v Arg	Val	Leu	Gly	Ile	Ser	Val	Ala	Ile
.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	5		•		10	-				15	
Ala His Gly	_	Ser Gl	v Ser	Leu		He	Leu	Leu	Lvs		Leu
	20	, DOI GI	, 501	25		•••			30		200
Ile Ser Arg		Phe Se	r Phe			Len	Val	Gln		len	Thr
35	iji din	The se	40		1 1 1 1 1	LCu	141	45	0,5		
Ser Ser Thr	Δ1a Δ1a	leu Se			l en	i eu	Δrσ		Len	Glv	Leu
50	nia nia	_	 5	ulu	LCu	Lcu	60	m 6	LCu	dij	DÇU
Ile Ala Val	Dro Dro			Sor	ىيم آ	Δla		Sor	Dha	د 11	Glv
	110 110		y Leu	DCI	LCu	75	UT E	SCI	1 110	UIG	80
65 Val. 41a Val.	I ou Com	70 The Lo	C15	Sor	Som.		Th∽	Lou	Twn	Sor	
Val Ala Val			u Gili	Sei		Leu	1111	Leu	HP		Leu
Amer Clay Love	Son Low		+ Ψ.···	Va 1	90 Vo.1	Dho	Lua	Amer	Cua	95	Dwo
Arg Gly Leu		Pro Me	l lyr			rne	Lys	Arg		Leu	Pro
Last Val. Thus	100	II. CI	V. 1	105		1	Lua	A ~ n	110	A1.	Dua
Leu Val Thr	met Leu	lie Gi			vai	Leu	Lys		Gly	Ala	PTO
115	17.1.1	A1. A1	120		T 1 -	ጥ ኤ	شد	125	C1	A1.	A1.
Ser Pro Gly	val Leu			Leu	116	ınr		Lys	GIY	Ala	Ala
130	A1 C1.	13		C1	A	D	140	C1	Т	₹7 1	ጥ∟
Leu Ala Gly	Ala Gly		u Inr	ыу	Asp		He	ыу	ıyr	vai	
145		150		4.4	4.1	155		** 1	,	7.1	160
Gly Val Leu	_		I His	Ala		Tyr	Leu	Val	Leu		Gin
	165		***	~ •	170		m.		~ 1	175	
Lys Ala Ser		Thr Gl	u His		Pro	Leu	Thr	Ala		Tyr	Val
	180		_	185					190		
lle Ala Val	Ser Ala	. Thr Pr			Val	He	Cys	Ser	Phe	Ala	Ser
195			200					205			
Thr Asp Ser	lle His	Ala Tr	p Thr	Phe	Pro	Gly	Trp	Lys	Asp	Pro	Ala
210		21	5				220				
Met Val Cys	lle Phe	Val Al	a Cys	He	Leu	ile	Gly	Cys	Ala	Met	Asn
225		230				235					240
Phe Thr Thr	Leu His	Cys Th	r Tyr	He	Asn	Ser	Ala	Val	Thr	Thr	Ser
	245				250					255	
Phe Val Gly	Val Val	Lys Se	r Ile	Ala	Thr	lle	Thr	Val	Gly	Met	Val
	260			265					270		
Ala Phe Ser	Asp Val	Glu Pr	o Thr	Ser	Leu	Phe	Ile	Ala	Gly	Val	Val

```
275
                            280
                                                285
Val Asn Thr Leu Gly Ser Ile Ile Tyr Cys Val Ala Lys Phe Met Glu
    290
                        295
                                            300
Thr Arg Lys Gln Ser Asn Tyr Glu Asp Leu Glu Ala Gln Pro Arg Gly
                    310
305
                                        315
                                                             320
Glu Glu Ala Gln Leu Ser Gly Asp Gln Leu Pro Phe Val Met Glu Glu
                325
                                    330
                                                        335
Leu Pro Gly Glu Gly Gly Asn Gly Arg Ser Glu Gly Gly Glu Ala Ala
            340
                                345
Gly Gly Pro Ala Gln Glu Ser Arg Gln Glu Val Arg Gly Ser Pro Arg
        355
                            360
Gly Val Pro Leu Val Ala Gly Ser Ser Glu Glu Gly Ser Arg Ser
    370
                        375
                                            380
Leu Lys Asp Ala Tyr Leu Glu Val Trp Arg Leu Val Arg Gly Thr Arg
                    390
385
                                        395
                                                             400
Tyr Met Lys Lys Asp Tyr Leu Ile Glu Asn Glu Glu Leu Pro Ser Pro
                405
                                    410
                                                        415
<210> 2
<211> 1248
<212> DNA
<213> Human
<400> 2
atgcggcage tgtgccgggg ccgcgtgctg ggcatctcgg tggccatcgc gcacggggtc
                                                                      60
ttctcgggct ccctcaacat cttgctcaag ttcctcatca gccgctacca gttctccttc
                                                                     120
ctgaccetgg tgcagtgcct gaccagetce accgeggege tgageetgga getgetgegg
                                                                     180
                                                                     240
cgcctcgggc tcatcgccgt gcccccttc ggtctgagcc tggcgcgctc cttcgcgggg
                                                                     300
gtcgcggtgc tctccacgct gcagtccagc ctcacgctct ggtccctgcg cggcctcagc
                                                                     360
ctgcccatgt acgtggtctt caagcgctgc ctgcccctgg tcaccatgct catcggcgtc
                                                                     420
ctggtgctca agaacggcgc gccctcgcca gggggtgctgg cggcggtgct catcaccacc
                                                                     480
tgcggcgccg ccctggcagg agccggcgac ctgacggcg accccatcgg gtacgtcacg
ggagtgctgg cggtgctggt gcacgctgcc tacctggtgc tcatccagaa ggccagcgca
                                                                     540
                                                                     600
gacaccgage acgggccgct caccgcgcag tacgtcatcg ccgtctctgc caccccgctg
ctggtcatct gctccttcgc cagcaccgac tccatccacg cctggacctt cccgggctgg
                                                                     660
                                                                     720
aaggacccgg ccatggtctg catcttcgtg gcctgcatcc tgatcggctg cgccatgaac
                                                                     780
ttcaccacge tgcactgcac ctacatcaat tcggccgtga ccaccagett cgtgggtgtg
gtgaagagca tcgccaccat cacggtggc atggtggcct tcagcgacgt ggagcccacc
                                                                     840
                                                                     900
tctctgttca ttgccggcgt ggtggtgaac accctgggct ctatcattta ctgtgtggcc
aagttcatgg agaccagaaa gcaaagcaac tacgaggacc tggaggccca gcctcgggga
                                                                     960
                                                                   1020
gaggaggcgc agctaagtgg agaccagctg ccgttcgtga tggaggagct gcccggggag
                                                                   1080
ggaggaaatg gccggtcaga aggtggggag gcagcaggtg gccccgctca ggagagcagg
caagaggtca ggggcagccc ccgaggagtc ccgctggtgg ctgggagctc tgaagaaggg
                                                                   1140
agcaggaggt cgttaaaaga tgcttacctc gaggtatgga ggttggttag gggaaccagg
                                                                   1200
tatatgaaga aggattattt gatagaaaac gaggagttac ccagtcct
                                                                    1248
<210> 3
<211> 21
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer A9 for TagMan PCR
<400> 3
```

(お4))03-189878 (P2003-189878A)

gctgcactgc acctacatca a	21
<210> 4	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer B11 for TagMan PCR	
<400> 4	
tgatggtggc gatgctctt	19
<210> 5	
<211> 21	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Probe T1 for TagMan PCR	
<400> 5	
teggeegtga ceaceagett e	21
<210> 6	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer A8 for PCR	
<400> 6	
aggccggcgc gatgcggcag ctgt	24
<210> 7	4.
<211> 25	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	•
<220>	
<223> Primer B10 for PCR	
<400> 7	
tccttctcaa ggactgggta actcc	25
<210> 8	
<211> 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer SP6 for sequencing	
<400> 8	
atttaggtga cactatag	18
<210> 9	
<211> 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<pre><223> Primer T7 for sequencing</pre>	
<400> 9	
aatagactca ctataggg	18
	- -

300

```
<210> 10
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer A3 for sequencing
<400> 10
ctgcccatgt acgtggtctt
                                         20
<210> 11
<211>- 21
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer F1 for sequencing
<400> 11
                                          21
gctgcactgc acctacatca a
<210> 12
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer B1 for sequencing
<400> 12
attettetga ceggecattt cete
                                          24
<210> 13 -
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer B3 for sequencing
<400> 13
agtgcagcgt ggtgaagttc
                                         20
<210> 14
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer R1 for sequencing
<400> 14
aagaccacgt acatgggcag
                                         20
<210> 15
<211> 1268
<212> DNA
<213> Human
<400> 15
aggccggcgc gatgcggcag ctgtgccggg gccgcgtgct gggcatctcg gtggccatcg
                                                                     60
cgcacggggt cttctcgggc tccctcaaca tcttgctcaa gttcctcatc agccgctacc
                                                                    120
agttctcctt cctgaccctg gtgcagtgcc tgaccagctc caccgcggcg ctgagcctgg
                                                                    180
agetgetgeg gegeeteggg etcategeeg tgeeceett eggtetgage etggegeget
                                                                    240
ccttcgcggg ggtcgcggtg ctctccacgc tgcagtccag cctcacgctc tggtcctgc
```

```
geggeeteag cetgeecatg taegtggtet teaagegetg cetgeecetg gteaceatge
                                                                  360
                                                                  420
tcatcggcgt cctggtgctc aagaacggcg cgccctcgcc aggggtgctg gcggcggtgc
tcatcaccac ctgcggcgcc gccctggcag gagccggcga cctgacgggc gaccccatcg
                                                                  480
                                                                  540
ggtacgtcac gggagtgctg gcggtgctgg tgcacgctgc ctacctggtg ctcatccaga
                                                                  600
aggocagogo agacacogag cacgggcogo toaccgogoa gtacgtcato gcogtototg
                                                                  660
ccaccccect getgetcate tgeteetteg ccagcaccga etceatecae geetggaeet
                                                                  720
teceggetg gaaggaceeg gecatggtet geatettegt ggeetgeate etgategget
                                                                  780
gcgccatgaa cttcaccacg ctgcactgca cctacatcaa ttcggccgtg accaccagct
                                                                  840
tcgtgggtgt ggtgaagagc atcgccacca tcacggtggg catggtggcc ttcagcgacg
tggagcccac ctctctgttc attgccggcg tggtggtgaa caccctgggc tctatcattt
                                                                  900
                                                                  960
agcctcgggg agaggaggcg cagctaagtg gagaccagct gccgttcgtg atggaggagc
                                                                 1020
tgcccggga gggaggaaat ggccggtcag aaggtggga ggcagcaggt ggccccgctc
                                                                 1080
aggagagcag gcaagaggtc aggggcagcc cccgaggagt cccgctggtg gctgggagct 1140
ctgaagaagg gagcaggagg tcgttaaaag atgcttacct cgaggtatgg aggttggtta 1200
ggggaaccag gtatatgaag aaggattatt tgatagaaaa cgaggagtta cccagtcctt 1260
                                                                 1268
gagaagga
<210> 16
<211> 269
<212> PRT
<213> Human
<400> 16
Gln Cys Leu Thr Ser Ser Thr Ala Ala Leu Ser Leu Glu Leu Leu Arg
                                    10
Arg Leu Gly Leu Ile Ala Val Pro Pro Phe Gly Leu Ser Leu Ala Arg
                                25
             20
                                                    30
Ser Phe Ala Gly Val Ala Val Leu Ser Thr Leu Gln Ser Ser Leu Thr
         35
                             40
                                                45
Leu Trp Ser Leu Arg Gly Leu Ser Leu Pro Met Tyr Val Val Phe Lys
Arg Cys Leu Pro Leu Val Thr Met Leu Ile Gly Val Leu Val Leu Lys
 65
                     70
                                        75
Asn Gly Ala Pro Ser Pro Gly Val Leu Ala Ala Val Leu Ile Thr Thr
                85
                                    90
Cys Gly Ala Ala Leu Ala Gly Ala Gly Asp Leu Thr Gly Asp Pro Ile
            100
                               105
                                                   110
Gly Tyr Val Thr Gly Val Leu Ala Val Leu Val His Ala Ala Tyr Leu
        115
                           120
                                               125
Val Leu IIe Gln Lys Ala Ser Ala Asp Thr Glu His Gly Pro Leu Thr
    130
                       135
                                           140
Ala Gln Tyr Val Ile Ala Val Ser Ala Thr Pro Leu Leu Val Ile Cys
                   150
145
                                       155
Ser Phe Ala Ser Thr Asp Ser Ile His Ala Trp Thr Phe Pro Gly Trp
                165
                                   170
Lys Asp Pro Ala Met Val Ser Ile Phe Val Ala Cys Ile Leu Ile Gly
           180
                               185
                                                   190
Cys Ala Met Asn Phe Thr Thr Leu His Cys Thr Tyr Ile Asn Ser Ala
        195
                           200
                                               205
Val Thr Thr Ser Phe Val Gly Val Val Lys Ser Ile Ala Thr Ile Thr
```

210

215

220

```
Val Gly Met Val Ala Phe Ser Asp Val Glu Pro Thr Ser Leu Phe Ile
225
                    230
                                        235
                                                             240
Ala Gly Val Val Val Asn Thr Leu Gly Ser Ile Ile Tyr Cys Val Ala
                245
                                    250
                                                        255
Lys Phe Leu Glu Thr Arg Arg Gln Ser Asn Tyr Glu Asp
            260
                                265
<210> 17
<211> 809
<212> DNA
<213> Mouse
<400> 17
gcagtgcctg accagctcca ccgccgcgct gagcctggag ctgctgcggc gcctggggct
                                                                      60
                                                                     120
cattgccgtg cccccttcg gcctgagcct agctcgctcc ttcgctgggg ttgccgtgct
                                                                     180
ctccacgctg cagtccagtc tcactctctg gtcgctgcgc ggcctcagcc tgcccatgta
                                                                     240
cgtagtcttc aagcgctgcc tgcccctagt caccatgctc atcggtgtgc tggtgctcaa
                                                                     300
gaacggcgcg ccctcgcccg gagtgctagc ggccgtgctc atcaccacct gcggcgccgc
cctggcagga gctggcgacc tgacgggcga ccccattggg tacgtaacgg gcgtgctggc
                                                                     360
tgtattggtg cacgcagcct acctggtgct gatccagaag gcgagcgcgg acacggagca
                                                                     420
                                                                     480
egggeetete acegeacagt atgtgatege egteteegee acceetetge tggteatetg
                                                                     540
ctctttcgcc agcaccgact ccatccacgc ctggaccttt ccaggctgga aggacccggc
                                                                     600
catggtttcc atattcgtgg cctgtatcct gatcggctgt gccatgaact tcaccacact
                                                                     660
gcactgtacc tacatcaact ctgctgtgac caccagcttc gtgggcgtgg tgaagagcat
                                                                     720
cgccactatc acggtgggca tggtggcgtt cagcgacgtg gagcccacct ctctattcat
                                                                     780
tgctggcgtt gtggtgaaca ccctgggctc catcatttat tgtgtggcca aattcttgga
                                                                     809
gaccagaagg caaagcaact atgaagatc
<210> 18
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 18
                                                                      24
cagccgctac cagttctcct tcct
<210> 19
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 19
                                                                      24
tececattg getgtegete etet
<210> 20
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 20
                                                                      20
ggtgtgctgg tgctcaagaa
```

<210> 21

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer

<400> 21

cgcccgttac gtacccaat

19

<210> 22

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Probe

<400> 22

atgagcacgg ccgctagcac tcc

23

【図面の簡単な説明】

【図1】 UDP-グルクロン酸/UDP-N-アセチルガラクトサミンデュアルトランスポータとヒトTCH 174とのアミノ酸配列の比較を表す図である(図2へ続く)。

【図2】 UDP-グルクロン酸/UDP-N-アセチルガラクトサミンデュアルトランスポータとヒトTCH 174とのアミノ酸配列の比較を表す図である(図1の続き)。

【図3】 ヒトTCH174遺伝子産物の各組織における発現量を表す図である。

【図4】ヒトTCH174およびマウスTCH174断 片のアミノ酸配列の比較を表す図である。図中、hTCH17 4はヒトTCH174のアミノ酸配列を、mTCH174はマウスTCH1 74のアミノ酸配列断片を示す。□は、2配列で一致する アミノ酸を示す。

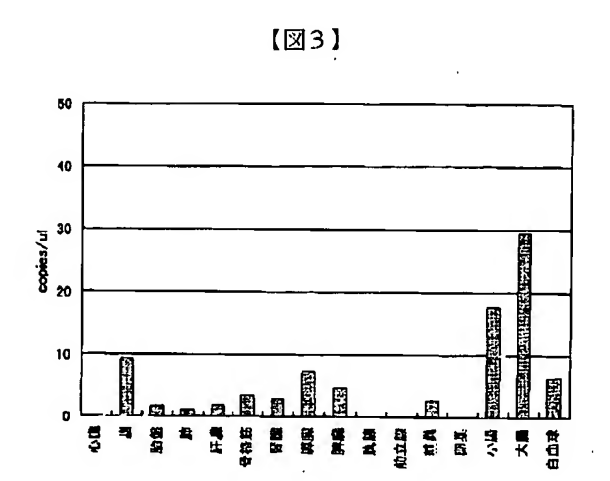
【図5】マウスTCH174遺伝子産物の7週齢BALB/cマウス各組織における発現量を表す図である。発現量は、マウスTCH174のcDNA溶液1μl当たりのコピー数を、等量の各組織cDNAにおけるrodent glycerald ehide-3-phosphate dehydrogenase (rGAPDH)のコピー数で割った値で表した。

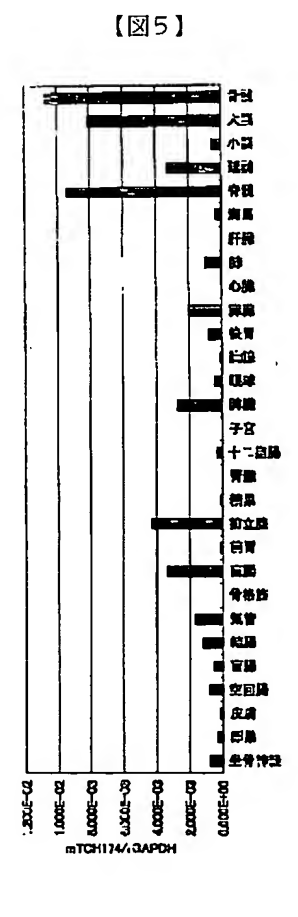
【図1】

TM1	
1 MRQLCR GRVLGISVAIAHGV FSGSLNIL	
1 MAEVHRRQHARVKGEAPAKSSTLRDEEELGMASAETLTVF	Ugtrel7
TM2	
29 LKFLISRY OFSFLTLVQCLTSST AALLSLELL	TCH174
41 LKLLAAGFYGVSSFLIVVVNKSVLTNYRFPSSLCVGLG	Ugtrel7
TM3	
60 RRLGLIAVPPFGLSLARSFAGVAVLSTL	TCH174
79 QMVATVAVLWVGKALRVVKFPDLDRNVPRKTFPLPLLYFG	Ugtrel7
TM4	
88 OSSLTLWSLRGLSLPMYVVFKRCLPLVTMI.IGVLVLKNGA	TCH174
119NQITGLPSTKKUNLPMPTVLRRPSILFTM: AEGVLLKKTF	Ugtrel7
TM5	
128PSPGVLAAVLITTCGAALAGAGDUTGDPIGYVTGVI	TCH174
159SW-GIKMTVPAM! IGAFVAASSOLAFDLEGYAFILINDVI	Ugtrel7
Тм7	
164AVLVHAAYLVLIQKASADTEHCPUTAQYVIIAVSATPLIL	TCH174
198TA - ANGAYVKQKLDSKELGKYGI,LYYNALFMIL PTL	Ugtrel7

【図2】

	BMT	
202 VICSFASTDSIHAWTFPGWKDP	AMVCIFVACI. TGCAMNE TCHL	14
233 A I - A Y F T G D A Q K A V E F B G W A D T	L EL L Q P T L SIC VIM GE Ugtre	:17
	TM9	
242 TTLHCTYINSAVTTSFVG 268 ILMYATVLCTQYNSALTTTIVG	VVKSTATITVGMVAFSDV TCH17	14
268 I L M Y ATV LCTQ YNSALTTT IVG	CIKNULITYIGHV-FGG- Ugtre	:17
TM10		
278EPTSLFIAGVVVNTLGSI	INCVAKEMETRKOSNYED TCH17	14
306 DY FTWTNF GLNISIAGEL	VYSYITFTE EQ Ugtre	117
314LEAOPRGEEAQLSGDQLPFVME	ELPGEGGNGRÉEGGEAAG TCH17	4
337[LISKIGS	Ugtra	
3J4GPAQESRQEVRGSPRGVPLVAG 342EANNKLDIKGKG	SSEEGSRASI, Khavi, Rvw mcui 7	7 A
243 53 11 11 11 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12	DESCENTIBLE AND A LOUIT	7
342 EANNKLD LKGKG	· Ugtre	:17
394RLVRGTRYMKKDYLIENEELPS	r TCII 1	4
2 5 2		
353 A	V Ugtre	17





【図4】

1 MRQLCRGRVLGISVAIAHGVFSGSLNILLKFLISRYOPSF	mTCH174 hTCH174
1 QCLTSSTAALSIELLRRLGLIAVPPFGLSLARSFAG	mTCH1/4
37 VAVLSTLQSSTTLWSLKGLSLPMYVVFKRCLPLVTMT.1GV	mTCH174
77 LVLKNGAPSPGVLAAVLITTCGAALAGAGDLTGDPIGYVT 121 LVLKNGAPSPGVLAAVLTTTCGAALAGAGDLTGDPIGYVT	mTCH174
117 GVLAVLVHAAYLVLIQKASADTEHGPI, TAQYVIAVSATPL 161 GVI, AVLVHAAYLVLIQKASADTEHGPI, TAQYVIAVSATPL	mTCH174
157 LVICSFASTDSIHAWTFPGHKDPAMVSIFVACILIGCAMN 201 LVICSFASTDSIHAWTFPGHKDPAMVCIFVACILIGCAMN	mTCH174
197 FTTLHCTY: NSAVTTSFVGVVKS: ATITVGMVAFSDVKPT	mTCH174 hTCH174
237 S L F L A G V V V N T L G S I L Y C V A K F 1, E T R R Q S N Y E D L E A Q P R G	mTCH1.74 hTCH1.74
269 321 BEAQLSGDQLPPVMEELPGEGGNGRSEGGBAAGGPAQESR	mTCH1.74 hTCH1.74
269 361 QEVRGSPRGVPLVAGSSKEGSRRSLKDAYLEVWRLVRGTR	mTCH174 hTCH174
	mTCH174 hTCH174

フロントペー	ジの続き					
(51) Int. Cl. ⁷		識別記号	FI			(参考)
A61P	1/00		A61P	7/00		4C084
	1/18			13/12		4C085
	7/00			25/00		4H045
	13/12			29/00		
	25/00	•		35/00		
	29/00			37/02		
	35/00		C 0 7 K	14/47		
	37/02			16/18		
C 0 7 K	14/47		C12N	1/15		
	16/18			1/19		
C12N	1/15			1/21		
	1/19		C12P	21/02	С	
	1/21		C12Q	1/68	Α	
	5/10		G01N	33/15	Z	
C12P	21/02			33/50	Z	
C12Q	1/68			33/53	D	
G01N	33/15		C12N	15/00	ZNAA	
	33/50			5/00	Α	
	33/53		A 6 1 K	37/02		

(72)発明者 赋谷 洋司

茨城県つくば市春日1丁目7番地9 武田 春日ハイツ602号 Fターム(参考) 2G045 AA25 AA40 BB03 BB20 CB01

DA12 DA13 DA36 DA77 FB03

FB07

4B024 AA01 AA11 BA61 BA80 CA04

DA06 EA04 HA01

4B063 QA01 QA05 QA18 QQ08 QQ43

QQ79 QR62 QR77 QS25 QS33

QS34 QX02 QX07

4B064 AG01 AG26 CA19 CC24 DA01

DA13

4B065 AA26X AA90X AA91Y AA93Y

ABO1 BA02 CA24 CA25 CA44

CA46

4C084 AA01 AA02 AA13 AA17 BA02

BA08 BA22 BA24 BA35 CA04

CA17 CA25 DC25 ZA022

ZA512 ZA592 ZA662 ZA812

ZB072 ZB112 ZB262

4CO85 AA14 BB07 CC04 DD21 DD35

DD42 DD43 EE01

4H045 AA10 AA20 AA30 BA10 CA40

DA75 EA20 EA50 FA74

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: ___

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.